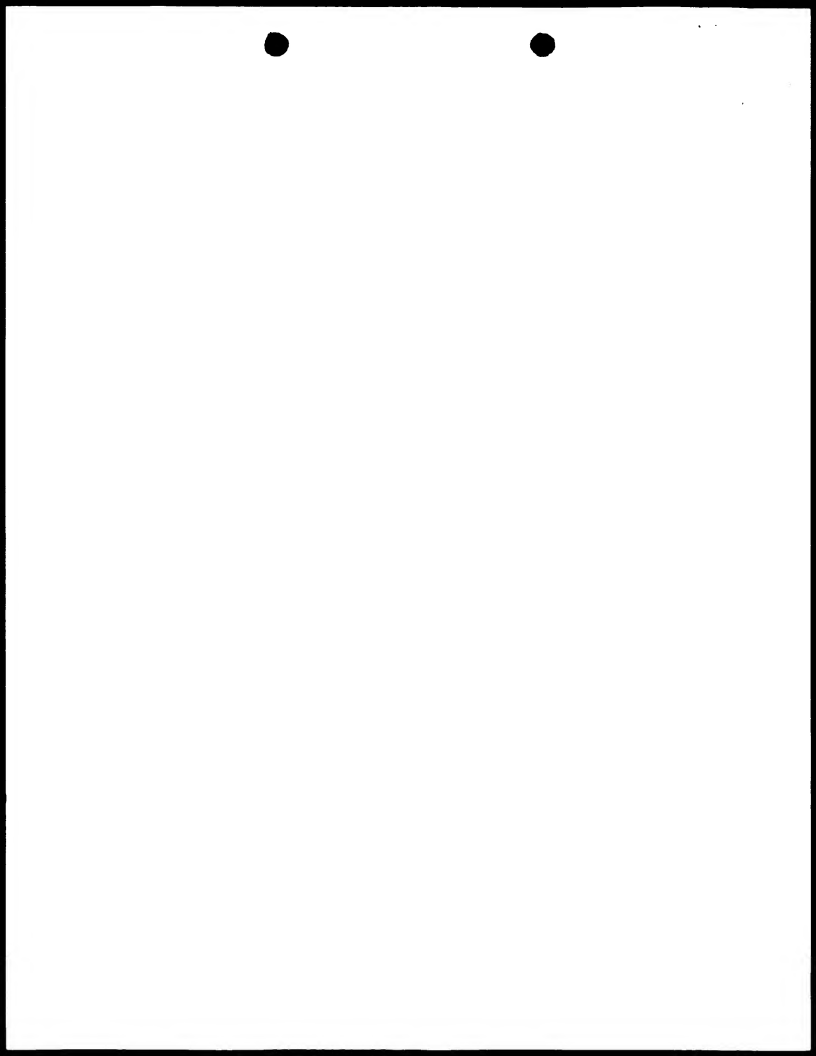
VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT **AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS**

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts		über die Übermittlung des internationalen chts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit				
R.35794 Kut/Wt		stehender Punkt 5				
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)				
PCT/DE 00/00821	(Tag/Monat/Jahr) 16/03/2000	29/04/1999				
Anmelder						
ROBERT BOSH GMBH						
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt, Eine Kopie wird dem Int		örde erstellt und wird dem Anmelder gemäß				
Dieser internationale Recherchenbericht umfa X Darüber hinaus liegt ihm jew		r. annten Unterlagen zum Stand der Technik bei.				
Grundlage des Berichts						
A. Hinsichtlich der Sprache ist die inter durchgeführt worden, in der sie eing	rnationale Recherche auf der Grundlage d ereicht wurde, sofern unter diesem Punkt	er internationalen Anmeldung in der Sprache nichts anderes angegeben ist.				
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	e ist auf der Grundlage einer bei der Behö durchgeführt worden.	orde eingereichten Übersetzung der internationalen				
b. Hinsichtlich der in der internationale	n Anmeldung offenbarten Nucleotid- und equenzprotokolls durchgeführt worden, da	Noder Aminosäuresequenz ist die internationale				
1	dung in Schriflicher Form enthalten ist.	15				
zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.						
bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.						
Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfaßten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.						
2. Bestimmte Ansprüche haben sich als nicht recherchierbar erwiesen (siehe Feld I).						
3. Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung (siehe Feld II).						
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin	dung					
1	X wird der vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmigt.					
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festgesetzt:					
Hinsichtlich der Zusammenfassung						
-	ereichte Wortlaut genehmigt.					
wurde der Wortlaut nach Re	innerhalb eines Monats nach dem Datum	Fassung von der Behörde festgesetzt. Der der Absendung dieses internationalen				
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen i	st mit der Zusammenfassung zu veröffentl	ichen: Abb. Nr.				
wie vom Anmelder vorgesch	lagen	X keine der Abb.				
weil der Anmelder selbst kei	ne Abbildung vorgeschlagen hat.					
weil diese Abbildung die Erfi	ndung besser kennzeichnet.					



a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 H01L21/3065

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 H01L

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

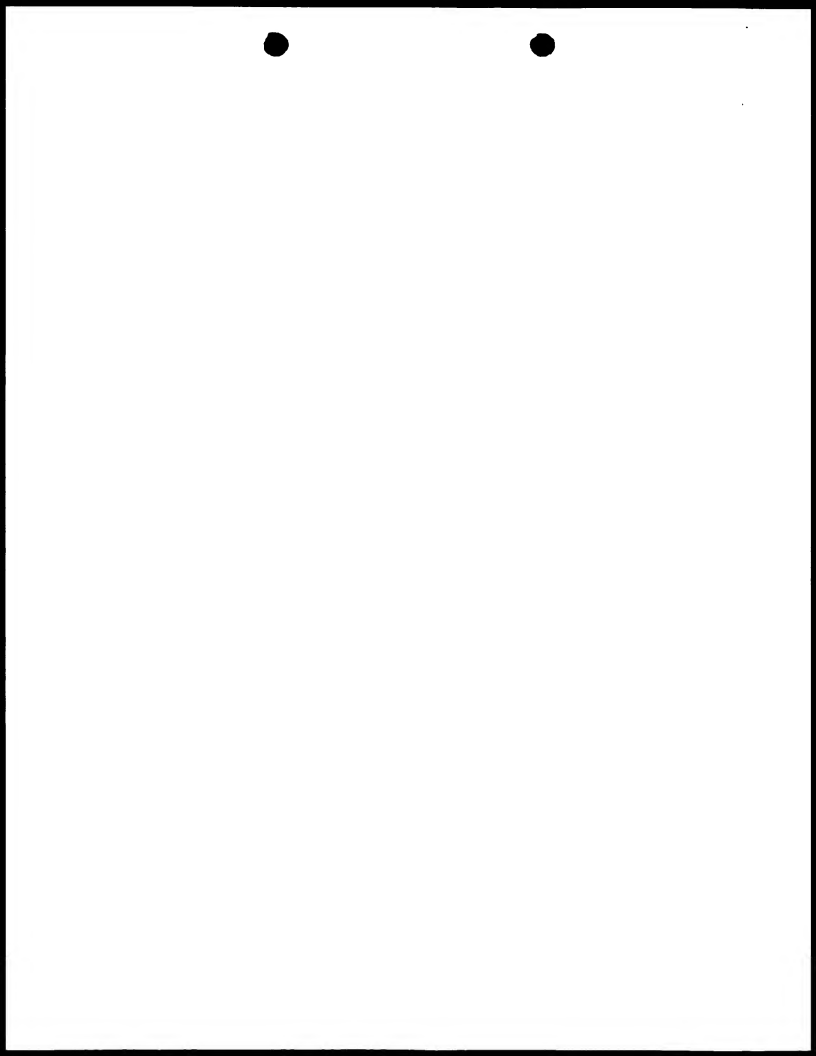
Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, INSPEC

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1996, no. 09, 30. September 1996 (1996-09-30) & JP 08 134651 A (MORI YUZO;CENTRAL GLASS	1-6, 10-12,15
Y	CO LTD), 28. Mai 1996 (1996-05-28) Zusammenfassung alistroct	8
Υ A	EP 0 200 951 A (IBM) 12. November 1986 (1986-11-12)	8
	Spalte 3, Zeile 42 -Spalte 4, Zeile 8 Column 3, li Column 4, lin	ne 42 -

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 14. September 2000	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 26/09/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL. – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Giordani, S

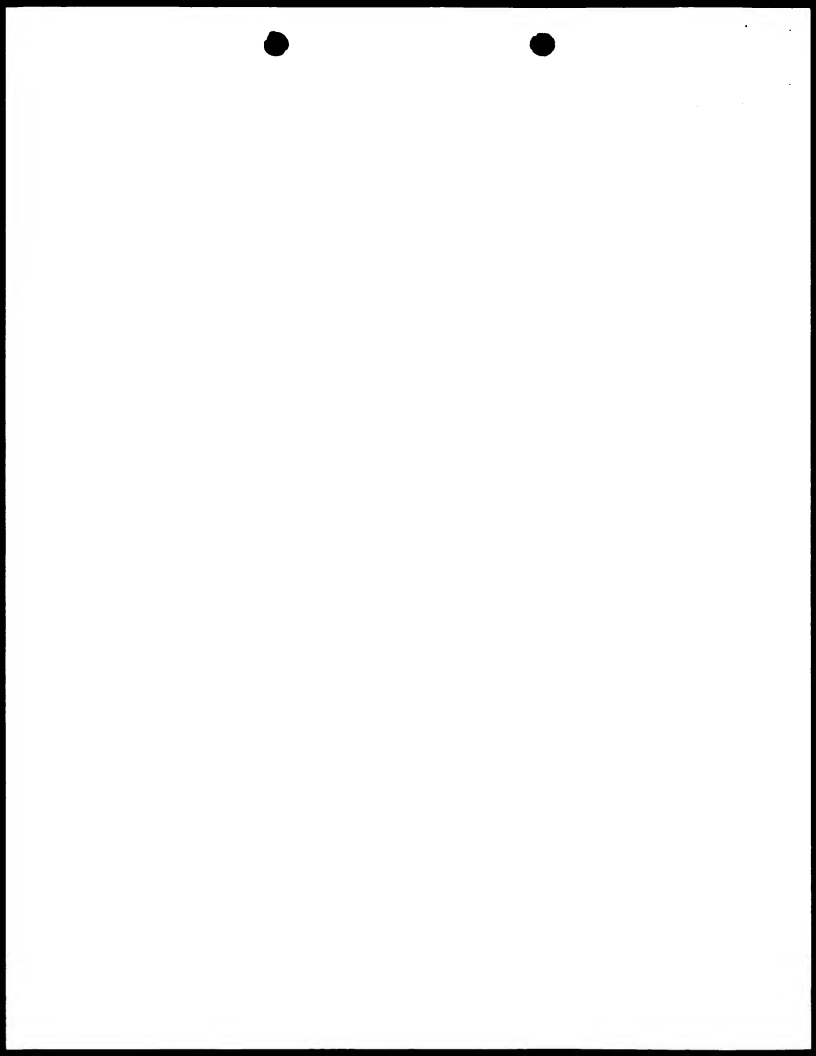


INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ernationales Aktenzeichen PCT/DE 00/00821

Kategorie°	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie	Bezeichnung der Veröllentlichung, soweit entordenich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	FLAMM D L ET AL: "Multiple-etchant loading effect and silicon etching in ClF/sub 3/ and related mixtures" JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, DEC. 1982, USA, Bd. 129, Nr. 12, Seiten 2755-2760, XP000939284	1
Υ	ISSN: 0013-4651 das ganze Dokument entire document	16,18
Х	US 5 047 115 A (CHARLET BARBARA ET AL) 10. September 1991 (1991-09-10)	6,7, 9-12,14, 15
Y	Spalte 2, Zeile 54 - Spalte 3, Zeile 22 Column 2, Column 3, line 25	16,18 line 54 -
X	27. Februar 1991 (1991-02-27) Spalte 1, Zeile 41 -Spalte 2, Zeile 16 Column (, Spalte 3, Zeile 9 - Zeile 42 Column 2, line	1,3 line 41 - (6 - Column
A	US 4 855 017 A (DOUGLAS MONTE A) 8. August 1989 (1989-08-08)	1,3,4,6,
	Spalte 8, Zeile 40 -Spalte 9, Zeile 64 Column 9 US 5 458 734 A (TSUKAMOTO HIRONOBU)	line 40 -
A	US 5 458 734 A (TSUKAMOTO HIRONOBU) 17. Oktober 1995 (1995-10-17) Spalte 2, Zeile 38 -Spalte 3, Zeile 10 Column 2, Ansprüche 1-12 Column 3, line	line 38 -
A	US 4 726 879 A (BONDUR JAMES A ET AL) 23. Februar 1988 (1988-02-23) Spalte 5, Zeile 30 - Zeile 48 Column 5, line	1-18 30-line 48
A	DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27. August 1998 (1998-08-27) in der Anmeldung erwähnt mestioned in the das ganze Dokument	1-18 appln.
A	US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 12. März 1996 (1996-03-12) in der Anmeldung erwähnt. mentioned in the das ganze Dokument. entire document	1-18 appln.

1

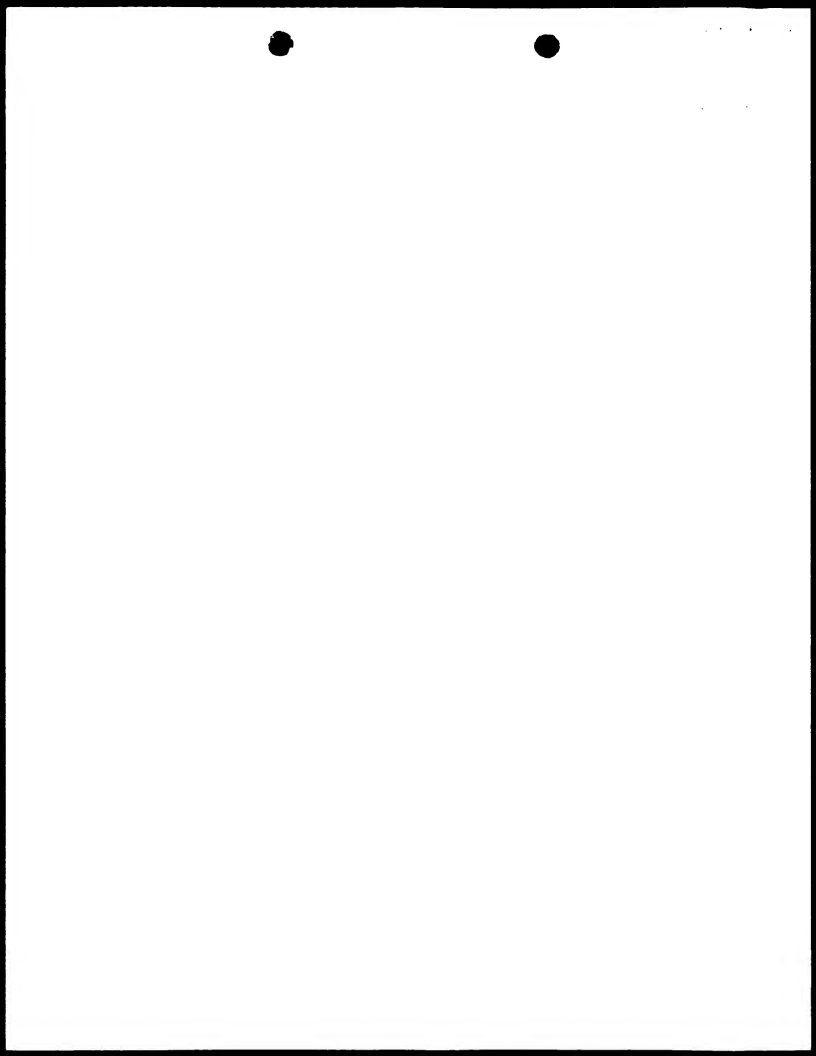


INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung die zur selben Patentfamilie gehören

ternationales Aktenzeichen
PCT/DE 00/00821

		T		- T
Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokum		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
JP 08134651	Α	28-05-1996	KEINE	
EP 0200951	A	12-11-1986	CA 1260365 A DE 3689342 D DE 3689342 T JP 1903479 C JP 6026200 B JP 61256728 A US 4741799 A	26-09-1989 13-01-1994 19-05-1994 08-02-1995 06-04-1994 14-11-1986 03-05-1988
US 5047115	Α	10-09-1991	FR 2616030 A DE 3873337 A DE 3873337 T EP 0359777 A WO 8809830 A	02-12-1988 03-09-1992 11-02-1993 28-03-1990 15-12-1988
EP 0414372	Α	27-02-1991	JP 3053912 A US 5078833 A KR 177927 B	07-03-1991 07-01-1992 15-04-1999
US 4855017	A	08-08-1989	US 4702795 A JP 4211163 A JP 6038406 B JP 62042445 A US 4784720 A US 4916511 A US 5010378 A US 4984039 A US 4690729 A	27-10-1987 03-08-1992 18-05-1994 24-02-1987 15-11-1988 10-04-1990 23-04-1991 08-01-1991 01-09-1987
US 5458734	Α	17-10-1995	JP 3024317 B JP 5121379 A	21-03-2000 18-05-1993
US 4726879	Α	23-02-1988	EP 0256311 A JP 2010491 C JP 7044175 B JP 63065625 A	24-02-1988 02-02-1996 15-05-1995 24-03-1988
DE 19706682	Α	27-08-1998	WO 9837577 A EP 0894338 A JP 2000509915 T	27-08-1998 03-02-1999 02-08-2000
US 5498312	Α	12-03-1996	DE 4317623 A FR 2705694 A JP 6349784 A	01-12-1994 02-12-1994 22-12-1994



VERTRAS JBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

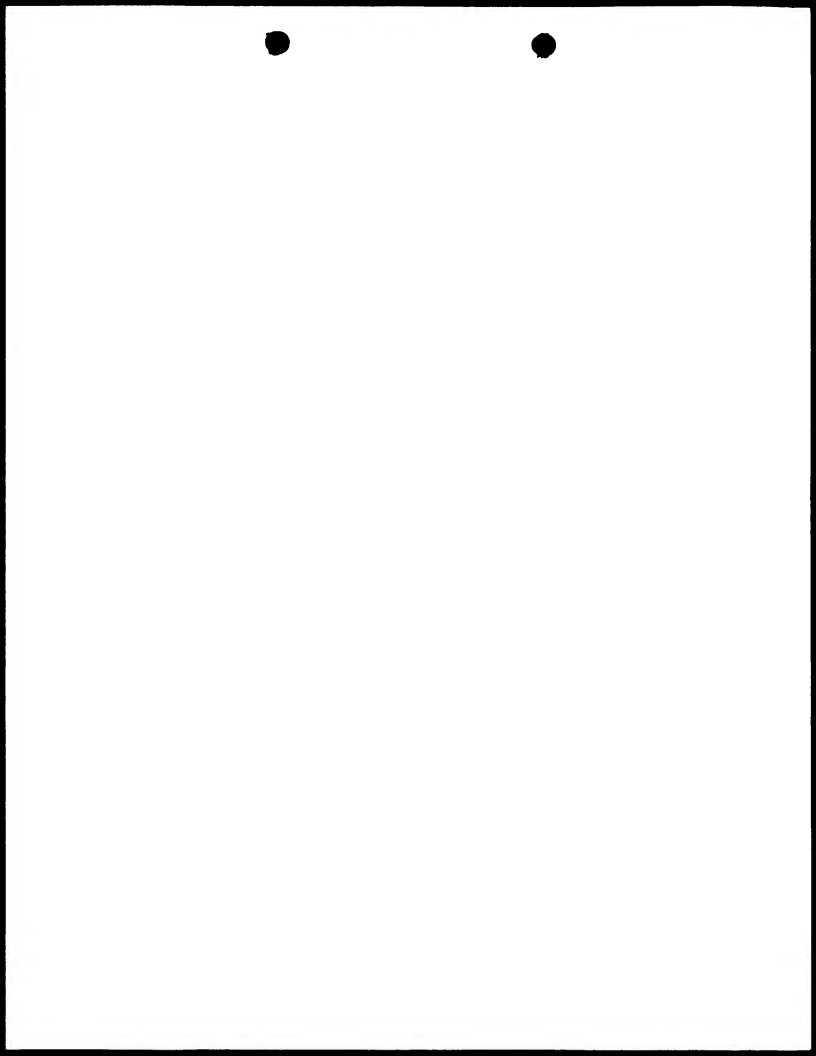
PCT

09/720761

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts R.35794 Kut/Wt	Siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit zutreffend, nachstehender Punkt 5				
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmel	dedatum	(Frühestes) Pr	ioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)	
PCT/DE 00/00821	(Tag/Monat/Jahr) 16/03/2	000	29/04/1999		
Anmelder					
ROBERT BOSH GMBH					
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	de von der Internationale ternationalen Büro übern	n Recherchenbehörde ei nittelt.	rstellt und wird o	dem Anmelder gemäß	
Dieser internationale Recherchenbericht umfa X Darüber hinaus liegt ihm jev	0	Blätter. esem Bericht genannten	Unterlagen zum	n Stand der Technik bei.	
1. Grundlage des Berichts					
 a. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing 	rnationale Recherche au ereicht wurde, sofern un	f der Grundlage der intei ter diesem Punkt nichts	rnationalen Anm anderes angege	ieldung in der Sprache eben ist.	
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	e ist auf der Grundlage e durchgeführt worden.	iner bei der Behörde ein	gereichten Übe	rsetzung der internationalen	
b. Hinsichtlich der in der internationale Recherche auf der Grundlage des S in der internationalen Anmel	iequenzprotokolis durchç	jeführt worden, das	Aminosäuresed	quenz ist die internationale	
zusammen mit der internation	3		aereicht worden	ist.	
bei der Behörde nachträglich			go. 0.0		
bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.					
Die Erklärung, daß das nach internationalen Anmeldung i	nträglich eingereichte sch m Anmeldezeitpunkt hin:	nriftliche Sequenzprotoko ausgeht, wurde vorgeleg	oll nicht über der t.	n Offenbarungsgehalt der	
Die Erklärung, daß die in co wurde vorgelegt.	mputerlesbarer Form erf	aßten Informationen dem	schriftlichen S	equenzprotokoll entsprechen,	
Bestimmte Ansprüche hab	en sich als nicht reche	rchierbar erwiesen (sie	he Feld I).		
3. Mangelnde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe Fe	eld II).			
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin	dung				
X wird der vom Anmelder eing		migt.			
wurde der Wortlaut von der Behörde wie folgt festgesetzt:					
Hinsichtlich der Zusammenfassung					
wird der vom Anmelder eing wurde der Wortlaut nach Re Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine Ste	gel 38.2b) in der in Feld innerhalb eines Monats ellungnahme vorlegen.	II angegebenen Fassun nach dem Datum der Ab	sendung dieses	de festgesetzt. Der s internationalen	
Folgende Abbildung der Zeichnungen is		ung zu veröffentlichen: /			
wie vom Anmelder vorgesch	J.		X	keine der Abb.	
weil der Anmelder selbst keil					
weil diese Abbildung die Erfindung besser kennzeichnet.					



KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 H01L21/3065 IPK 7

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprufstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 H01L

Recherchierte aber nicht zum Mindestprufstoff gehorende Veroffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, INSPEC

Kategorie [®]	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1996, no. 09, 30. September 1996 (1996-09-30) & JP 08 134651 A (MORI YUZO;CENTRAL GLASS CO LTD), 28. Mai 1996 (1996-05-28)	1-6, 10-12,15
Y	Zusammenfassung	8
Y	EP 0 200 951 A (IBM) 12. November 1986 (1986-11-12)	8
А	Spalte 3, Zeile 42 -Spalte 4, Zeile 8	17
	-/	
X Weit	ere Veroffentlichungen sınd der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie	<u> </u>
"A" Veröffe aber n	* Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Attichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	t worden list und mit der rizum. Verständnis des der

Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen	T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeidedatur		
A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand, der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Priontätsdatum veröffentlicht worden list und mit der Anmeldung nicht köllidiert, sondern nur zum Verständnis des der		
E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist		
L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsansprüch zweifelhaft er scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung – kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenscher Tätigkeit berühend betrachtet werden		

"L'

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach

dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

scheinen zu lassen, oder durch die das Veroffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbencht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung die vor dem internationalen. Abmeidedatum, aber nach

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

14. September 2000

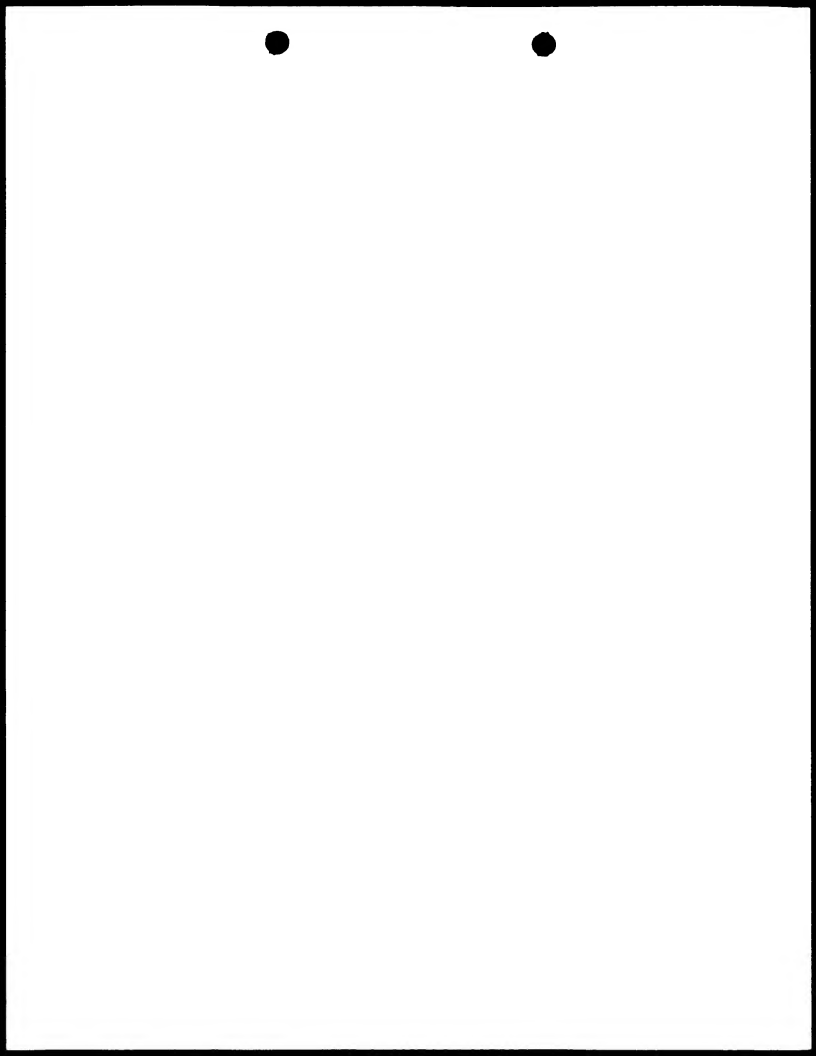
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehorde Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2

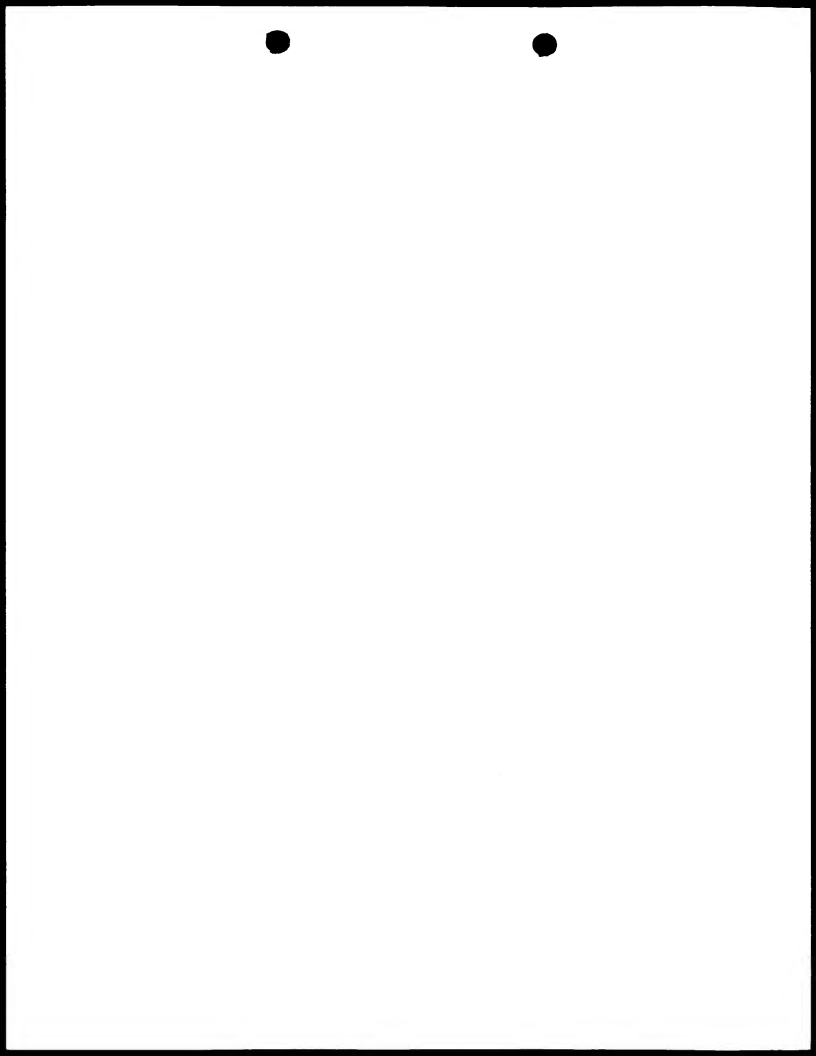
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

26/09/2000 Bevollmächtigter Bediensteter

Giordani, S



Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr
X	FLAMM D L ET AL: "Multiple-etchant loading effect and silicon etching in ClF/sub 3/ and related mixtures" JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, DEC. 1982, USA,	1
	Bd. 129, Nr. 12, Seiten 2755-2760, XP000939284 ISSN: 0013-4651	
Y	das ganze Dokument	16,18
X	US 5 047 115 A (CHARLET BARBARA ET AL) 10. September 1991 (1991-09-10)	6,7, 9-12,14, 15
Y	Spalte 2, Zeile 54 -Spalte 3, Zeile 22	16,18
X	EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27. Februar 1991 (1991-02-27) Spalte 1, Zeile 41 -Spalte 2, Zeile 16 Spalte 3, Zeile 9 - Zeile 42	1,3
А	US 4 855 017 A (DOUGLAS MONTE A) 8. August 1989 (1989-08-08)	1,3,4,6, 7,9,11, 14-16
	Spalte 8, Zeile 40 -Spalte 9, Zeile 64	14-10
A	US 5 458 734 A (TSUKAMOTO HIRONOBU) 17. Oktober 1995 (1995-10-17) Spalte 2, Zeile 38 -Spalte 3, Zeile 10 Ansprüche 1-12	1-18
A	US 4 726 879 A (BONDUR JAMES A ET AL) 23. Februar 1988 (1988-02-23) Spalte 5, Zeile 30 - Zeile 48	1-18
A	DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27. August 1998 (1998-08-27) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-18
A	US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 12. März 1996 (1996-03-12) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-18



INTENATIONAL SEARCH REPORT

In rmation on patent family members

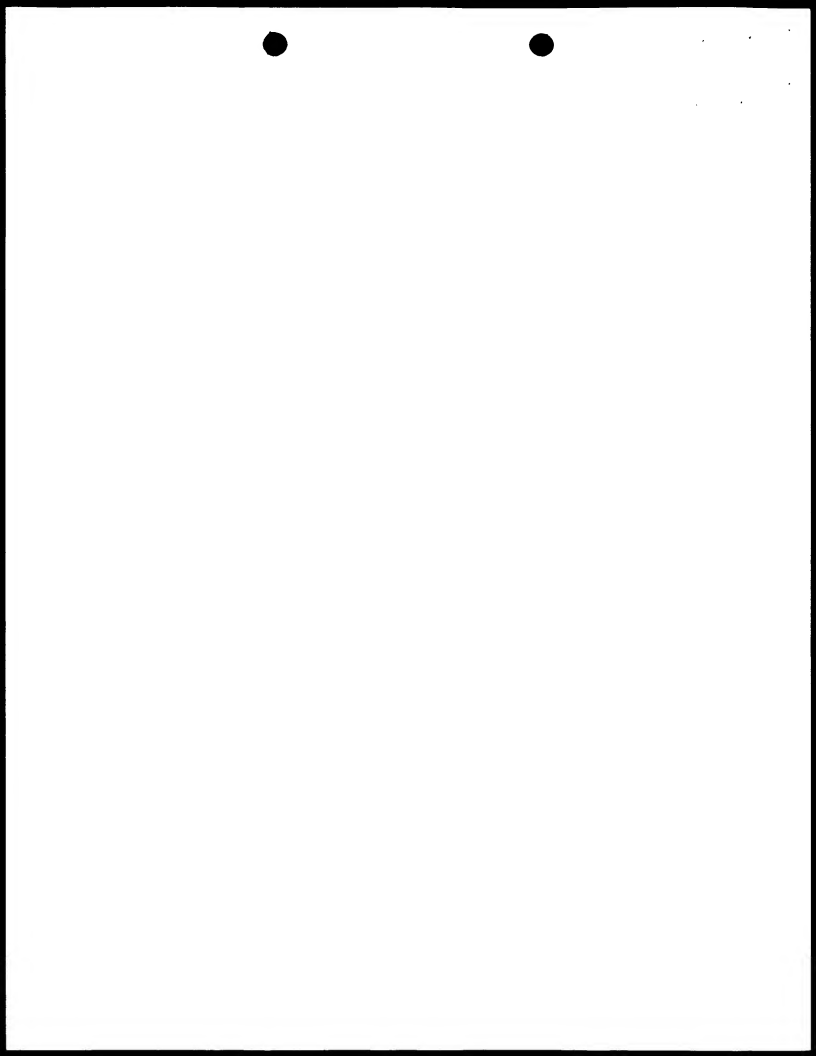
ernational Application No PCT/DE 00/00821

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
JP 08134651	A	28-05-1996	NONE	uate
EP 0200951	Α	12-11-1986	CA 1260365 A DE 3689342 D DE 3689342 T JP 1903479 C JP 6026200 B JP 61256728 A US 4741799 A	26-09-1989 13-01-1994 19-05-1994 08-02-1995 06-04-1994 14-11-1986 03-05-1988
US 5047115	Α	10-09-1991	FR 2616030 A DE 3873337 A DE 3873337 T EP 0359777 A WO 8809830 A	02-12-1988 03-09-1992 11-02-1993 28-03-1990 15-12-1988
EP 0414372	Α	27-02-1991	JP 3053912 A US 5078833 A KR 177927 B	07-03-1991 07-01-1992 15-04-1999
US 4855017	А	08-08-1989	US 4702795 A JP 4211163 A JP 6038406 B JP 62042445 A US 4784720 A US 4916511 A US 5010378 A US 4984039 A US 4690729 A	27-10-1987 03-08-1992 18-05-1994 24-02-1987 15-11-1988 10-04-1990 23-04-1991 08-01-1991 01-09-1987
US 5458734	A	17-10-1995	JP 3024317 B JP 5121379 A	21-03-2000 18-05-1993
US 4726879	Α	23-02-1988	EP 0256311 A JP 2010491 C JP 7044175 B JP 63065625 A	24-02-1988 02-02-1996 15-05-1995 24-03-1988
DE 19706682	Α	27-08-1998	WO 9837577 A EP 0894338 A JP 2000509915 T	27-08-1998 03-02-1999 02-08-2000
US 5498312	Α	12-03-1996	DE 4317623 A FR 2705694 A JP 6349784 A	01-12-1994 02-12-1994 22-12-1994



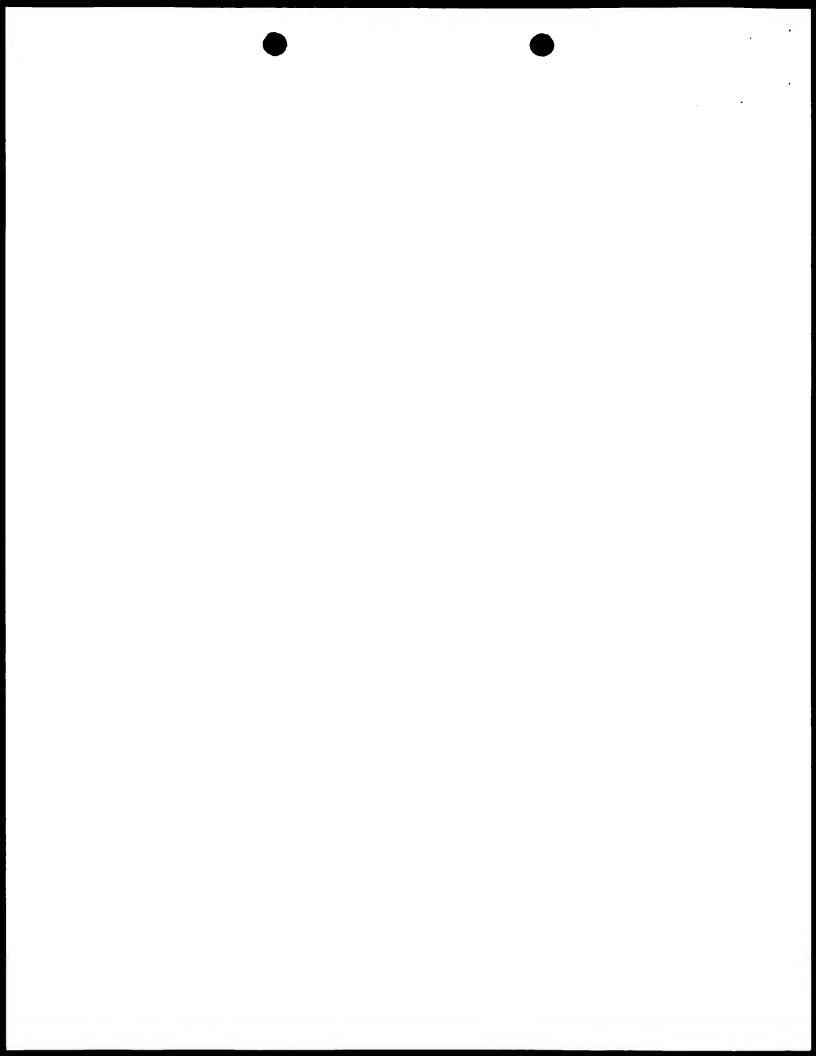
09/72076	1
----------	---

•	Vom Anmeldeamt auszufüllen			
D.C.E.				
PCT	1 Alman	i-b		
•	Internationales Akten	nzeichen		
ANTRAG				
	Internationales Anme	ldedatum		
Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende				
internationale Anmeldung nach dem Vertrag über die				
internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens behandelt wird	Name des Anmeldeamts und "PCT International Application"			
Tatent Western Semander Wild	Altenzaighen des Ans	zeichen des Anmelders oder Anwalts (falls gewünscht)		
	(max. 12 Zeichen) R	. 35794 Kut/Wt		
Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG				
Verfahren zum Plasmaätzen von Silizium				
Feld Nr. II ANMELDER				
Name und Anschrift (Familienname, Vorname; bei juristischen Perso	nen vollständige			
amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der				
anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist d	der Staat des Sitzes	Diese Person ist		
oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sit	tzes oder Wohnsitzes	gleichzeitig Erfinder		
angegeben ist.)		Telefonnr.:		
ROBERT BOSCH GMBH		0711/811-23062		
Postfach 30 02 20		Telefaxnr.:		
70442 Stuttgart		0711/811-331 81		
Bundesrepublik Deutschland (DE)		Fernschreibnr:		
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	eat): DE			
•				
Diese Person ist Anmelder alle Bestim- alle Bestimmur	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld staaten von Amerika angegebenen Staaten			
ir folgende Staaten: mungsstaaten Ausnahme der V Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITERE)	Vereinigten Staaten	Staaten von Amerika — angegebenen staaten		
Name und Anschrift (Familienname, Vorname; bei juristischen Perso				
amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der	Name des Staats an-			
zugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der	r Staat des Sitzes oder	Diese Person ist		
Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes o	oder Wohnsitzes	nur Anmelder		
angegeben ist.)				
LAERMER, Franz		Anmelder und Erfinder		
Witikoweg 9				
70437 Stuttgart		nur Erfinder (Wird dieses Kästchen		
DE		angekreuzt, so sind die nach-		
		stehenden Angaben nicht nötig.)		
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (St.	aat): DE		
Diese Person ist Anmelder alle Bestim alle Bestimmur	ngsstaaten mit	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld		
für folgende Staaten: mungsstaaten Ausnahme der	Vereinigten Staaten	Staaten von Amerika angegebenen Staaten		
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einem	Fortsetzungsblatt angeg	eben.		
Feld Nr. IV ANWALT ODER GEMEINSAMER VERTRETER				
Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um für d	len (die) Anmelder	Anwalt gemeinsamer		
vor den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eigenschaf	t zu handeln als:	Vertreter		
Name und Anschrift (Familienname, Vorname; bei juristischen Perso		Telefonnr.:		
amtliche Bezeichnung Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name				
des Staats anzugeben) Telefaxnr.:				
		Fernschreibnr:		
Dieses Kästchen ist anzukreuzen, wenn kein Anwalt oder ger	neinsamer Vertreter bes	tellt ist und statt dessen im obigen Feld		
eine spezielle Zustellanschrift angegeben ist.				



				\sim
RI	att	N:	г	2

Fortsetzung von Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITERE) ERFI	NDER					
Wird keines der folgenden Felder benutzt, so ist dieses Blatt dem Antrag nicht beizufügen.							
Name und Anschrift (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vamtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Namzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Vangegeben ist.)	Diese Person ist nur Anmelder						
SCHILP, Andrea Seelenbachweg 15 73525 Schwäbisch Gmünd	Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kästchen						
DE DE	Sitz oder Wohnsitz	angekreuzt, so sind die nach- stehenden Angaben nicht nötig.)					
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Silz oder Wormsila	. (31341). 22					
Diese Person ist Anmelder alle Bestim- alle Bestimmungssta für folgende Staaten: mungsstaaten Ausnahme der Verei	nigten Staaten	nur die Vereinigten Staaten von Amerika	die im Zusatzfeld angegebenen Staaten				
Name und Anschrift (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vantliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Namzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Stat Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Vangegeben ist.)	ne des Staats an- at des Sitzes oder	Diese Person ist					
ELSNER, Bernhard Karl-Joos-Str. 52		Anmelder und Erfin	der				
70806 Kornstwestheim		nur Erfinder (Wird					
DE		angekreuzt, so sind stehenden Angaben	l die nach- 1 nicht nötig.)				
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz						
Diese Person ist Anmelder alle Bestim- mungsstaaten alle Bestimmungsst Ausnahme der Verei	inigten Staaten	nur die Vereinigten Staaten von Amerika	die im Zusatzfeld angegebenen Staaten				
Name und Anschrift (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Nan zugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Sta Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder angegeben ist.)	ne des Staats an- at des Sitzes oder	Diese Person ist nur Anmelder Anmelder und Erfin nur Erfinder (Wird angekreuzt, so sind	dieses Kästchen die nach-				
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsit	stehenden Angaber z (Staat):	n nicht notig.)				
Diese Person ist Anmelder alle Bestim- alle Bestimmungsst		nur die Vereinigten	die im Zusatzfeld				
Rür folgende Staaten: mungsstaaten Ausnahme der Vere Name und Anschrift (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Nanzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Sta Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder angegeben ist.)	vollständige ne des Staats an- at des Sitzes oder Wohnsitzes	Diese Person ist nur Anmelder Anmelder und Erfir nur Erfinder (Wird angekreuzt, so sind stehenden Angabe.	l dieses Kästchen d die nach-				
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsit	z (Staat):					
Diese Person ist Anmelder alle Bestim- alle Bestimmungsst für folgende Staaten: ungsstaaten Ausnahme der Vere		nur die Vereinigten Staaten von Amerika	die im Zusatzfeld angegebenen Staaten				
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einem Fortse	tzungsblatt angegeb		m Antrageformular				



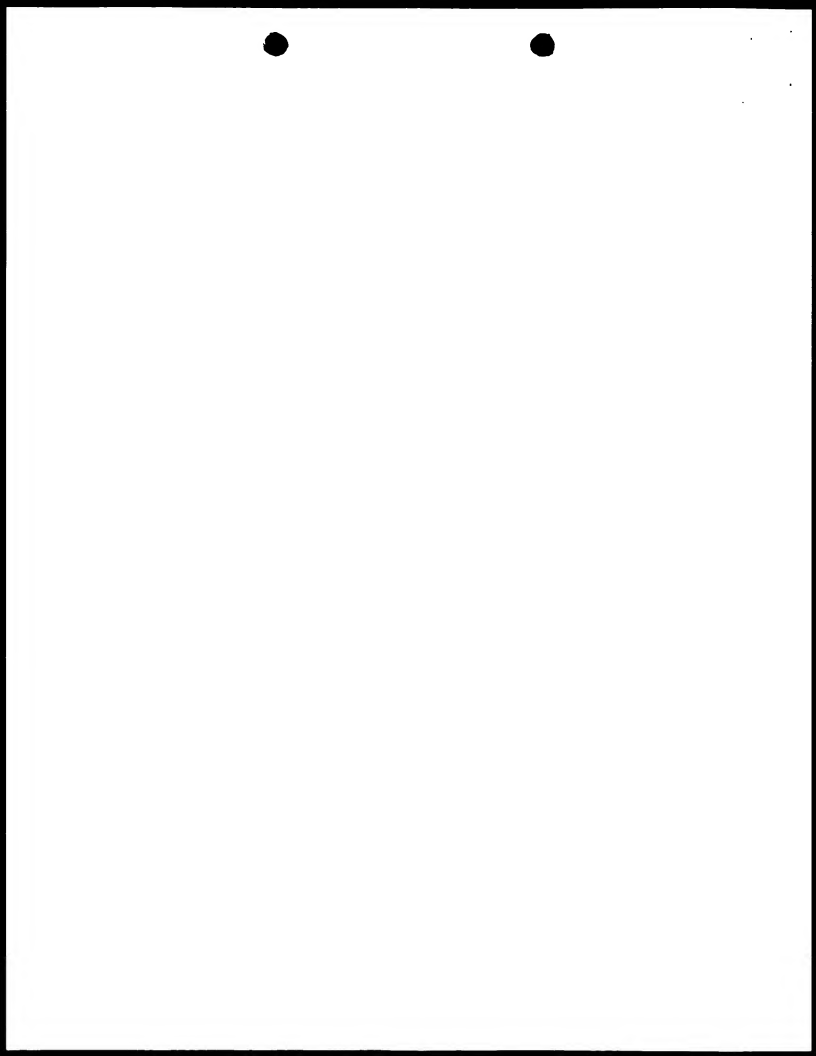
-				_	
\mathbf{u}	latt	NI.	r	- 4	

Feld	Feld Nr. V BESTIMMUNG VON STAATEN								
		en Bestimmungen nach Regel 4.9 Absatz a werden hiermit	vorge	enomm	en:				
Regio	onales l	Patent							
$\cdot \square$	ΑP	ARIPO-Patent: GH Ghana, GM Gambia, KE Kenia,	LS I	Lesotho	o, MW Malawi, SD Sudan, SL Sierra Leone,				
		SZ Swasiland, UG Uganda, ZW Simbabwe und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des Harare-Protokolls und des PCT ist							
	EA	Eurasisches Patent: AM Armenien, AZ Aserbaidschan, BY Belarus, KG Kirgisistan, KZ Kasachstan, MD Republik							
		Moldau, RU Russische Föderation, TJ Tadschikistan, TM Turkmenistan und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat							
		des Eurasischen Patentübereinkommens und des PCT ist							
Σ	ΕP	Europäisches Patent: AT Österreich, BE Belgien, CH und LI Schweiz und Liechtenstein, CY Zypern,							
		DE Deutschland, DK Dänemark, ES Spanien, FI Finnland, FR Frankreich, GB Vereinigtes Königreich,							
		GR Griechenland, IE Irland, IT Italien, LU Luxer	nburg	, MC	Monaco, NL Niederlande, PT Portugal,				
		SE Schweden und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat	des E	Europäi	schen Patentübereinkommens und des PCT ist.				
	OA	OAPI-Patent: BF Burkina Faso, BJ Benin, CF Ze	ntrala	ıfrikani	sche Republik, CG Kongo, CI Côte d'Ivorie,				
		CM Kamerun, GA Gabun, GN Guinea, GW Guinea-	Bissa	u, ML	, Mali, MR Mauretanien, NE Niger, SN Senegal,				
		TD Tschad, TG Togo und jeder weitere Staat, der Ve	rtrags	sstaat d	er OAPI und des PCT ist				
Natio	nales l	Patent (falls eine andere Schutzrechtsart oder ein sonstiges Ver,	fahren	gewün:	scht wird, bitte auf der gepunkteten Linie angeben):				
	ΑE	Vereinigte Arabische Emirate	\sqcup		Liberia				
	AL	Albanien		LS	Lesotho				
	AM	Armenien		LT	Litauen				
		Österreich	\Box	LU	Luxemburg				
		Australien	Ħ		Lettland				
			Ħ		Republik Moldau				
lH.		Aserbaidschan	H		Madagaskar				
	BA	Bosnien-Herzegowina	님		_				
		Barbados	ш	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik				
	BG	Bulgarien	_		Mazedonien				
	BR	Brasilien		MN	Mongolei				
	BY	Belarus		MW	Malawi				
	CA	Kanada		MX	Mexiko				
		und LI Schweiz und Liechtenstein	$\overline{\Box}$	NO	Norwegen				
	CN	China	$\overline{\Box}$	NZ	Neuseeland				
lH.		Kuba	Ħ	PL	Polen				
님	CU		H	PT	Portugal				
	CZ	Tschechische Republik	\vdash						
	DE	Deutschland	\vdash	RO	Rumänien				
	DK	Dänemark	\vdash	RU	Russische Föderation				
	EE	Estland	\sqsubseteq	SD	Sudan				
	ES	Spanien		SE	Schweden				
	FI	Finnland		\mathbf{SG}	Singapur				
	GB	Vereinigtes Königreich		SI	Slowenien				
	GD	Grenada		SK	Slowakei				
	GE	Georgien	\Box	SL	Sierra Leone				
IH	GH	Ghana	\sqcap	TJ	Tadschikistan				
		Gambia	Ħ	TM	Turkmenistan				
			H	TR	Türkei				
	HR	Kroatien	H						
	HU	Ungarn	\vdash	TT	Trinidad und Tobago				
	ID	Indonesien	\square	UA	Ukraine				
	IL	Israel	Ш	UG	Uganda				
	IN	Indien	\times	US	Vereinigte Staaten von Amerika				
	IS	Island							
l図	JР	Japan		$\mathbf{U}\mathbf{Z}$	Usbekistan				
	KE	Kenja	\sqcap	VN	Vietnam				
			\exists	YU	Jugoslawien				
	KG	Kirgisistan	H		Südafrika				
	КP	Demokratische Volksrepublik Korea	님	ZA					
				ZW	Simbabwe				
	KR	Rebublik Korea			ir die Bestimmung von Staaten, die dem PCT nach der				
	KZ	Kasachstan	Verc	rtentlic	chung dieses Formblatts beigetreten sind:				
	LC	Saint Lucia							
	LK								
Erkl	ärung b	zgl. vorsorglicher Bestimmungen: zusätzlich zu den oben gena	nnten	Bestimn	nungen nimmt der Anmelder nach Regel 4.9 Absatz b auch alle				

anderen nach dem PCT zulässigen Bestimmungen vor mit Ausnahme der im Zusatzfeld genannten Bestimmungen, die von dieser Erklärung ausgenommen sind. Der Anmelder erklärt, daß diese zusätzlichen Bestimmungen unter dem Vorbehalt einer Bestätigung stehen und jede zusätzliche Be-stimmung, die vor Ablauf von 15 Monaten ab dem Prioritätsdatum nicht bestätigt wurde, nach Ablauf dieser Frist als vom Anmelder zurückgenommen gilt. (Die Bestätigung einer Bestimmung erfolgt durch die Einreichung einer Mitteilung, in der diese Bestimmung angegeben wird, und die Zahlung der Bestimmungs- und der Bestätigungsgebühr. Die Bestätigung muß beim Anmeldeamt innerhalb der Frist von 15 Monaten eingehen.)

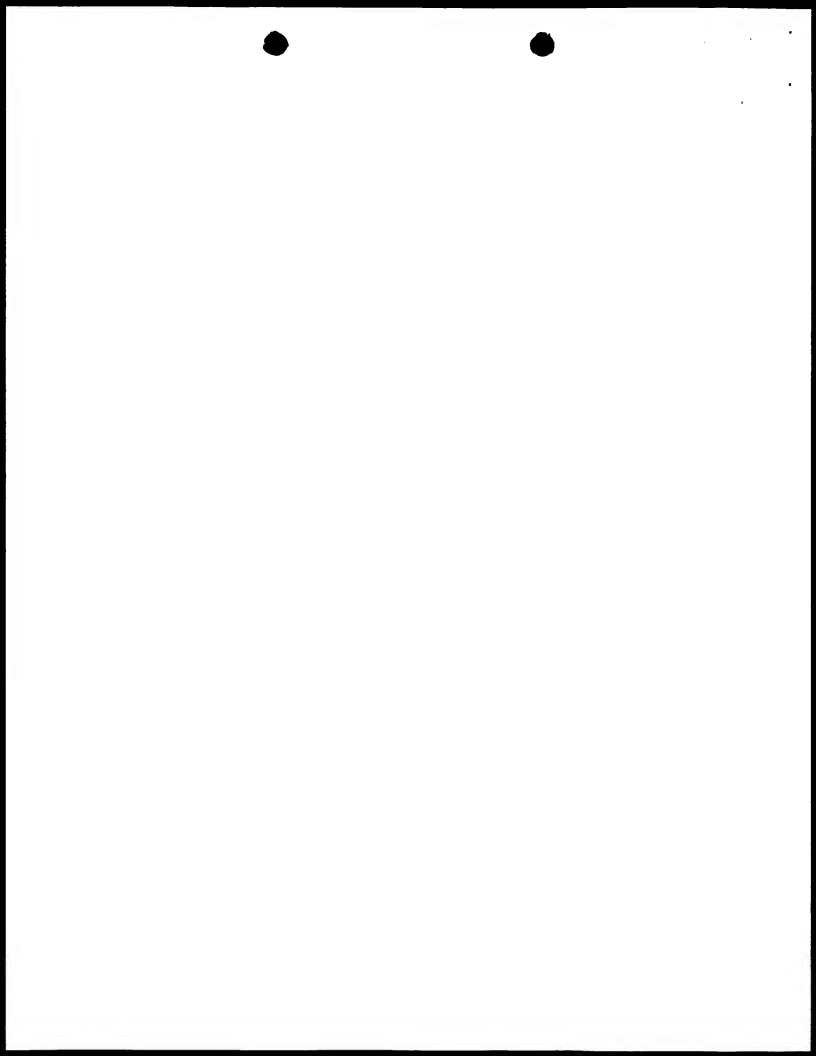
Formblatt PCT/RO/101 (Blatt2) (Juli 1999)

Siehe Anmerkungen zu diesem Antragsformular



Blatt Nr. 4....

		Blatt Nr4				
Feld Nr. VI PRIORITÄT	SANSPRUCH		Weit	ere Prioritätsansprüche sin		atzfeld angegeben
Anmeldedatum	Aktenzeichen der			Ist die frühere Anmeldun	g eine:	
der früheren Anmeldung (Tag/Monat/Jahr)	früheren Anmeldung	nationale Ann Staat	reldung:	regionale Anmeldung: * regionales Amt	internati Anmelde	onale Anmeldung: eamt
Zeile (1)	 	Bundesrep	ublik	706.0		
29. April 1999	199 19 469.6	Deutschla				
(29.04.1999)	1 2 2 2 40 2 . 0	Deacbenia	110			1
(29.04.1999)						
Zeile (2)						
Zeile (3)						
Das Anmeldeamt wird	ersucht, eine beglaubi	gte Abschrift	der oben	in Zeile(n) (1)		
bezeichneten früheren An			nternation	alen Büro zu übermitteln	·	
Feld Nr. VII INTERNATIO	NALE RECHERCHE	NBEHÖRDE				·
Wahl der Internationalen Recherch			Nutzung	der Ergebnisse einer frühere	n Rechero	che: Bezugnahme auf
(falls avei oder mehr als avei Interna		1	re Recher	che (falls eine frühere Rechere	che beide	r internationalen
für die Ausführung der internationale		id, Recherchen	berörde be	antragt oder von ihr durchgej hr); Aktenzeichen Staat (oder regio	en ISI):
geben Sie die von Ihnen gewählte Bel		Datum (1a)	g/Monal/JC	inr), Aktenzeichen Staat (oder regio	naics Aunt)
Zweibuchstaben-Code kann benützt w	veraen)					
	LISTE; EINREICHU	NGSSPRACHI	7,			
Diese internationale Anmeldung e	enthält Dieser in	ternationalen A	nmeldung	liegen die nachstehend an	gekreuzte	n Unterlagen bei:
die folgende Anzahl von Blätteri						
	1.1	Blatt für die	Gebühren	berechnung		
	3lätter 2.	,		nete Vollmacht		
Beschreibung (ohne Sequenzprotokollteil): 17 B	3.	-		n Vollmacht; Aktenzeicher	n (falls vo	orhand e n)
Ansprüche : 4 B	3lätter 4.			ehlen einer Unterschrift		
Zusammenfassung: 1 Blätter	5.	Prioritätsbeld folgende Zei	eg(e), in F lennumme	eld VI durch er gekennzeichnet:		
-	6.			ationalen Anmeldung in d	ie folgeno	de Sprache:
Zeichnungen :	Blätter	. Cocondonto	Angohan 3	u hinterlegten Mikroorgan	ismen ad	er hiologischem
Sequenzprotokollteil der Beschreibung : <u>E</u>						
Blattzahl insgesamt : 26 E	3lätter 8.	Sequenzprot	okolle für	Nucleotide und/oder Anm	inosäurer	n (Diskette)
-	9. 🗵	Sonstige (ein	izeln auffi r Voranmi	ihren): eldung für die Erstellung d	es Priorit	ätshelegs
All Daniel Trial and die			e, in der d		es i meme	4.55
Abbildung der Zeichnungen, die	2		*			
mit der Zusammenfassung			ionale An: cht wird:	Deutsch		
veröffentlicht werden soll (Nr.):	E DDC (NIMELDED					
Feld Nr. IX UNTERSCHRIFT	DES ANMELDER	S ODER DE	S AINV	ALIS	forn sich	dies nicht eindeutig aus
Der Name jeder unterzeichnender			neaernoie	n, una es isi anzugeben, so	yern sten	uies mem emaening aus
dem Antrag ergibt, in welcher Eig	genschajt die Person un	terzeichnei.	10	4		
ROBERT BOSCH GMBH	<i>A</i>	16 2	1 1/1	in		
Nr. 19/95 AV		Bernhard	ELSNEF			
	er Alli C. I. i. i. i.	belimata				
111116/	le amer			L. 1. 11.11		
1 route 1				fluiter jele 4		
BAX	Franz LAERM	ER	Aı	ndrea SCHLLP		
-11 - 11 ×						r
18000	V	om Anmeldeam	t auszufül	len		
Datum des tatsächlichen Einga internationalen Anmeldung	ngs dieser					2. Zeichnungen
	Forund pachträglich inde	nch.				einge-gangen:
3. Geändertes Eingangsdatum aufgrund nachträglich, jedoch fristgerecht eingegangener Unterlagen oder Zeichnungen						
zur Vervollständigung dieser in						
		ug.	·			nicht ein-
4. Datum des fristgerechten Einge						gegangen:
Richtigstellung nach Artikel 11	1(2) PC1:					gogangon.
5. Vom Anmelder benannte		——————————————————————————————————————	· ·	bermittlung des Recherche	nevenni	ars his zur Zahlung
	***	[
Internationale Recherchenbeh	örde: ISA/		l a	er Recherchengebühr aufge	C3C1100 C11	
						
	Vom In	ternationalen B	üro ausz	ufüllen		
Datum des Eingangs des Aktenes						
Datam des Dinguiga des Akteries	p					



oder Anwalts

Anmeider

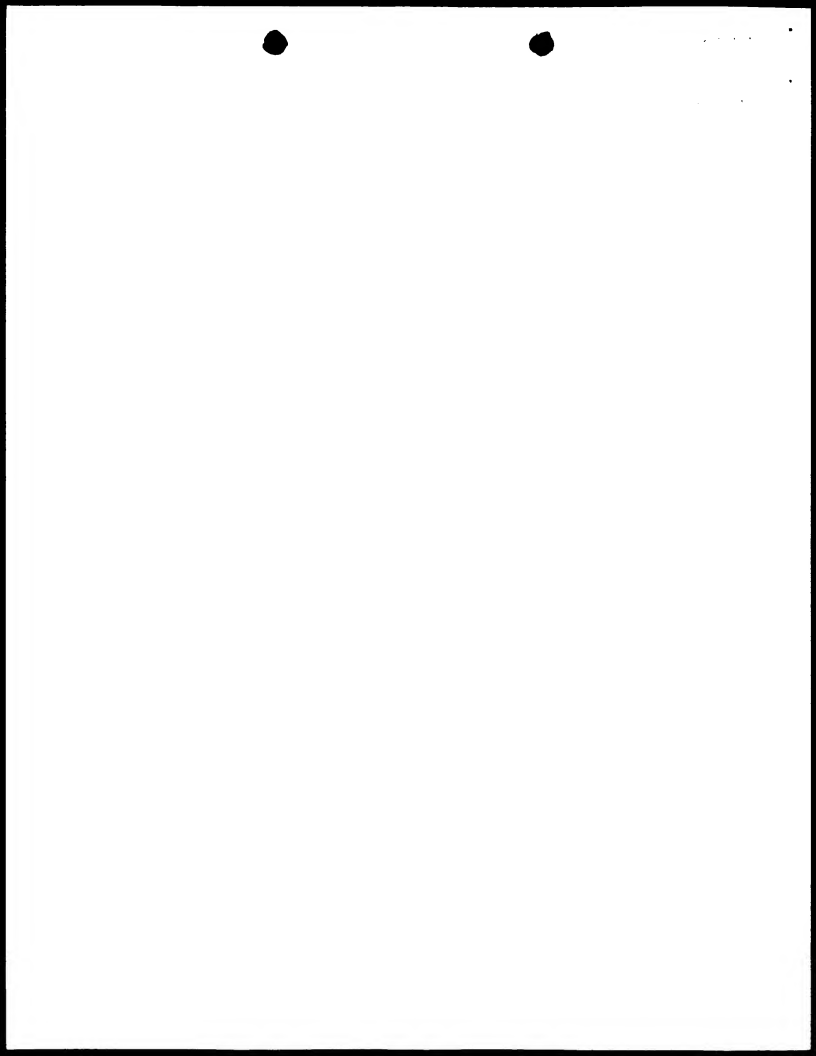
BLATT FÜR DIE GEBÜHRENBERECHNUNG Anhang zum Antrag

PCT	Vom Anmeideamt auszufüllen
BLATT FÜR DIE GEBÜHRENBERECHNUNG Anhang zum Antrag	Internationales Aktenzeichen
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts R. 35794 Kut/Wt	Eingangsstempel des Anmeldeamts
ROBERT BOSCH GMBH POSTFACH 30 02 20, 70442 STUTTED BERECHNUNG DER VORGESCHRIEBENEN GEBÜHREN I. ÜBERMITTLUNGSGEBÜHR Die internationale Recherche ist durchzuführen von (Sind zwei oder mehr Internationale Recherchenbehörden für die in ist der Name der Behörde anzugeben, die die internationale Recher Turch gebühr Die internationale Anmeldung enthält 26 Blätter umfaßt die ersten 30 Blätter	150, T 1.848, 26 S Internationale Recherche zuständig, riche durchführen soll.) 1
Die Bestimmungsgebühren werden jetzt noch nicht gezahlt ZAHLUNGSWEISE Abbuchungsauftrag (siehe unten) Bankwechsel	Kupons
Scheck Barzahlung Postanweisung Gebührenmarken ABBUCHUNGSAUFTRAG (diese Zahlungsweise gibt es nicht be	Sonstige (einzeln angeben):
Das Anmeldeamt / DPA wird beauftragt, den vorstehend an Konto abzubuchen	gegebenen Gesamtbetrag der Gebühren von meinem laufenden Überzahlungen des vorstehend angegebenen Gesamtbetrags der
	Operzantungen des vorstenend angegebenen Gesamtbetrags der

Das Anmeldeamt / DPA	wird beauftragt, den vorstehend angegebenen Gesamtbetrag der Gebühren von meinem laufenden
	Konto abzubuchen
Dresdner Bank	wird beauftragt, Fehlbeträge oder Überzahlungen des vorstehend angegebenen Gesamtbetrags der
	Gebühren auf meinem laufenden Konto zu belasten bzw. gutzuschreiben.
	wird beauftragt, die Gebühr für die Ausstellung des Prioritätsbelegs und seine Übermittlung an das
	Internationale Büro der WIPO von meinem laufenden Konto abzubuchen.

1 3. MRZ. 2000 346 248 100

ROBERT BOSCH GMBH / Unterschrift



PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁷ : H01L 21/3065	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/67307 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 9. November 2000 (09.11.00)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE (22) Internationales Anmeldedatum: 16. März 2000 (BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,
 (30) Prioritätsdaten: 199 19 469.6 29. April 1999 (29.04.99) (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOSCH GMBH [DE/DE]; Postfach 30 02 20, Stuttgart (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LAERMER, Franz Witikoweg 9, D-70437 Stuttgart (DE). SCHILL [DE/DE]; Seelenbachweg 15, D-73525 Schwäbise (DE). ELSNER, Bernhard [DE/DE]; Karl-Joos-S D-70806 Kornwestheim (DE). 	ROBER D-704 [DE/DE P, Andr ch Gmü	42 [E]; ea nd

- (54) Title: METHODS FOR PLASMA ETCHING SILICON
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM PLASMAÄTZEN VON SILIZIUM
- (57) Abstract

The invention relates to methods for the plasma etching, notably the anisotropic plasma etching, of laterally defined structures in a silicon substrate using a process gas. According to the invention before and/or during etching at least one passivating material is deposited at least temporarily on the side walls of laterally defined structures. According to a first method at least one compound chosen from the group comprising ClF3, BrF3 or IF5 is added to the process gas as fluorine-yielding etching gas. According to a second method NF3 is at least temporarily added to the process gas as an additive which consumes the passivating material. According to a third method, a light and readily ionized gas, notably H₂, He or Ne, is at least temporarily added to the process gas. The above three methods can also be combined.

(57) Zusammenfassung

Es werden Verfahren zum Plasmaätzen, insbesondere zum anisotropen Plasmaätzen, von lateral definierten Strukturen in einem Siliziumsubstrat unter Verwendung eines Prozessgases vorgeschlagen. Dabei wird vor und/oder während des Ätzens auf den Seitenwänden von lateral definierten Strukturen zumindest zeitweilig mindestens ein passivierendes Material abgeschieden. In einem ersten Verfahren wird vorgeschlagen, dem Prozessgas als fluorlieferndes Ätzgas mindestens eine der Verbindungen, ausgewählt aus der Gruppe C1F3, BrF3 oder IF5 zuzusetzen. In einem zweiten Verfahren wird dem Prozessgas zumindest zeitweilig als das passivierende Material verzehrendes Additiv NF₃ zugesetzt. Schliesslich wird ein einem dritten Verfahren dem Prozessgas zumindest zeitweilig ein leichtes und leicht ionisierbares Gas. insbesondere H2, He oder Ne, zugesetzt. Die drei vorgeschlagenen Verfahren können auch kombiniert werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑÜ	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	LT	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	ĽZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	2	2
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Verfahren zum Plasmaätzen von Silizium

Stand der Technik

5

10

15

20

25

30

Die Erfindung betrifft Verfahren zum Plasmaätzen, insbesondere zum anisotropen Plasmaätzen, von Silizium nach der Gattung der unabhängigen Ansprüche.

Stand der Technik

Aus DE 197 06 682 C2 ist ein Verfahren zum anisotropen Hochratenplasmaätzen von Silizium bekannt, wobei zur Seitenwandpassivierung als passivierendes Material SiO_2 verwendet wird, das aus dem Zusatz von SiF_4 und O_2 zur eigentlichen Ätzchemie von SF_6 gebildet wird. Gleichzeitig werden dem Ätzgas als SiO_2 -verzehrende Additive ("Scavenger") kontinuierlich oder getaktet CHF3, CF4, C_2F_6 oder C_4F_8 zugesetzt, um auf dem Strukturgrund befindliches SiO_2 selektiv abzutragen.

Ein weiteres Hochratenätzverfahren für Silizium wird beispielsweise in DE 42 41 045 C2 vorgeschlagen, wobei eine hochdichte Plasmaquelle mit induktiver Hochfrequenzanregung (ICP-Quelle) oder einer speziellen Mikrowellenanregung (PIE-Quelle) dazu benutzt wird, um aus einem fluorliefernden Ätzgas Fluorradikale und aus einem teflonbildende Monomere liefernden Passiviergas $(CF_2)_x$ - Radikale freizusetzen, die ein

- 2 -

teflonartiges, passivierendes Material bilden, wobei Ätzund Passiviergas alternierend eingesetzt werden.

Schließlich ist aus der Anmeldung DE 43 17 623 Al bekannt, ein Gemisch aus SF₆ oder einem anderen fluorliefernden Ätzgas und CHF₃ oder einem anderen, teflonartige Monomere bildenden Passiviergas, einem hochdichten Plasma auszusetzen, so daß die Fluorradikale den Siliziumstrukturgrund ätzen und gleichzeitig die teflonartige Monomere ein passivierendes Material auf den Strukturseitenwänden bilden, und somit für ein anisotropes Verhalten des Ätzprozesses sorgen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, bestehende Plasmaätzverfahren für Silizium dahingehend zu verbessern, daß durch Einsatz neuer Prozeßgase höhere Ätzraten, geringere Profilabweichungen beim Ätzen und eine bessere Umweltverträglichkeit des Prozeßgases gewährleistet sind.

Vorteile der Erfindung

20

25

30

5

10

15

Die erfindungsgemäßen Verfahren mit den kennzeichnenden Merkmalen der unabhängigen Ansprüche haben gegenüber dem Stand der Technik den Vorteil, daß damit eine Verbesserung der Profilkontrolle und eine höhere Ätzrate bei Plasmaätzverfahren von Silizium, insbesondere bei anisotropen Hochratenplasmaätzverfahren, erreicht wird. Gleichzeitig sind die eingesetzten Prozeßgase insbesondere hinsichtlich des Treibhauseffektes wesentlich umweltverträglicher als bisher eingesetzte Ätzgase oder Additive und damit auch langfristig verfügbar.

Weiterhin werden bei der Verwendung der fluorliefernden Ätzgase ClF₃, BrF₃ oder IF₅ schon bei relativ geringer Plasmaanregung große Fluormengen freigesetzt, so daß diese sehr ef-

- 3 -

fizient hinsichtlich der Anregung und der erreichten hohen Siliziumätzraten sind und gleichzeitig nur geringe Anforderungen an den Leistungsbedarf einer beispielsweise induktiven Plasmaquelle oder einer Mikrowellen-Plasmaquelle stellen. Weiterhin ist sehr vorteilhaft, daß insbesondere ${\sf ClF}_3$ beim Zerfall zu ClF oder ${\tt BrF_3}$ beim Zerfall zu ${\tt BrF}$ leichter und in größerer Zahl Fluorradikale freisetzt, als das bekannte SF_6 über dessen vorrangigen Zerfallskanal zu SF_4 . Überdies benötigt die Reaktion von ClF_3 zu ClF und $\mathrm{2F}^*$ bzw. BrF3 beim Zerfall zu BrF und 2F' auch eine sehr viel geringere Aktivierungsenergie als die Reaktion von SF_{ε} zu SF_{4} und 2F'. Somit treten infolge geringerer benötigter Hochfrequenz- bzw. Mikrowellenleistungen an der Plasmaquelle zur Erzeugung der benötigten großen Fluorradikalmengen dort sehr vorteilhaft auch weniger Störeffekte auf, die im weiteren die erzeugten Ätzprofile beeinträchtigen könnten.

5

10

15

20

25

30

Weitere Vorteile resultieren aus der Tatsache, daß bei Verwendung von Interhalogenfluoriden als fluorliefernde Ätzgase keine Schwefelausscheidungen im Abgasbereich der Ätzanlage auftreten können, die andernfalls beseitigt bzw. unterdrückt werden müssen.

Schließlich sind insbesondere ClF_3 und BrF_3 chemisch instabil und hydrolisieren an Luft mit der Luftfeuchtigkeit leicht zu HF und HCl bzw. HBr. Daher entsteht mit diesen Verbindungen oder Gasen kein Treibhauseffekt, so daß ihre großtechnische Verfügbarkeit unter Umweltgesichtspunkten auch langfristig gesichert ist, was beispielsweise für SF_6 nicht uneingeschränkt gilt.

Das als das passivierende Material, insbesondere $\rm SiO_2$ oder ein teflonartiges Material, verzehrende Additiv im Prozeßgas zeitweilig eingesetzte NF $_3$ hat gegenüber aus dem Stand der

- 4 -

Technik bekannten Additiven auf Basis von Fluor-Kohlenstoff-Verbindungen den Vorteil, daß ein wesentlich stärkerer Abtrag von dielektrischen Schichten, die den Strukturgrund maskieren, erreicht wird, so daß dieses im jeweiligen Plasmaätzverfahren in gegenüber bekannten Additiven deutlich geringerer Menge eingesetzt werden muß und damit auch insgesamt geringere negative Auswirkungen auf den Gesamtprozeß, insbesondere hinsichtlich einer damit zwangsläufig verbundenen Verdünnung der übrigen aktiven Reaktanten, hat.

10

5

Weiter hat das Additiv NF3 im Gegensatz zu Fluorkohlenwasserstoffen (CHF3, CF4, C3F6, C4F8, C2F6 usw.) dank schwacher Hydrolysewirkung eine relativ kurze Lebensdauer an Luft, so daß ebenfalls kein Treibhauseffekt auftritt. NF3 wird in der Atmosphäre bereits nach kurzer Zeit durch Luftfeuchtigkeit gebunden. Im Gegensatz zu den als Treibhausgasen wirkenden Fluorkohlenwasserstoffen ist also auch hier die großtechnische Verfügbarkeit langfristig gesichert.

20

25

30

15

Die Zugabe eines leichten und leicht ionisierbaren Gases, d.h. eines Gases mit geringer Atommasse, wie He, $\rm H_2$ oder Ne, aus dem leicht positiv geladene Ionen erzeugbar sind, zu dem Ätzgas hat den Vorteil, daß damit Aufladungseffekte, die sich insbesondere an Übergängen zwischen dem elektrisch leitfähigen Silizium und elektrisch isolierenden Dielektrika, die beispielsweise als Maskenmaterial oder vergrabene Opferschichten verwendet werden, störend bemerkbar machen, erheblich vermindert werden. Somit wird eine deutliche Profilverbesserung der erzeugten Ätzprofile, insbesondere beim Übergang von Silizium auf eine vergrabene Oxidschicht, eine Polymerstoppschicht oder am Maskenrand, d.h. am Übergang von der dielektrischen Maskierschicht (Photolack oder Hartstoffmaske aus $\rm SiO_2$) zu dem zu ätzenden Silizium, erzielt.

- 5 -

Dieser Aufladungseffekt beruht darauf, daß negativ geladene Elektronen, die ungerichtet auf die Waferoberfläche einwirken, vorzugsweise auf den Seitenwänden der zu ätzenden Struktur landen, so daß die Seitenwände relativ zum Ätzgrund negativ aufgeladen werden. Innerhalb des elektrisch leitfähigen Siliziums sind diese Elektronen weitgehend frei beweglich, während auf dem elektrisch isolierenden Ätzgrund befindliche positiv geladene Ionen dort fixiert sind. Insgesamt ziehen somit die beweglichen Elektronen in die Übergangszone zwischen Silizium und Dielektrikum, so daß dort große elektrische Feldstärken entstehen, die im stationären Fall schließlich dazu führen, daß im Mittel genausoviele Ionen zur Seitenwand gelangen, wie zuvor Elektronen, weil sie von entsprechend großen elektrischen Feldern zur Seitenwand abgelenkt werden. Dieser Effekt ist als "Notching Phänomen" in die Literatur eingegangen und führt zur Ausbildung großer, in die Seitenwand eingeätzter Taschen.

5

10

15

20

25

30

Die Zugabe eines leichten, leicht ionisierbaren Gases wie beispielsweise He vermindert diese Taschenbildung sehr vorteilhaft erheblich.

Ein anderes Problem, das auf elektrische Aufladungseffekte zurückzuführen ist, und das durch die Zugabe des leichten, leicht ionisierbaren Gases ebenfalls gelöst wird, tritt am oberen Maskenrand auf. Die Oberfläche einer dielektrischen Maskierschicht auf dem Siliziumwafer wird durch sogenanntes "Self-Biasing" vielfach als Folge einer an einer üblichen Substratelektrode angelegten hochfrequenten Spannung negativ aufgeladen ("DC-Bias"). Diese Aufladung erklärt sich aus der unterschiedlichen Beweglichkeit von Elektronen und Ionen, d.h. um im Zeitmittel genausoviele der unbeweglicheren Ionen wie der hochbeweglichen Elektronen zur Oberfläche zu ziehen, muß sich dort eine negative elektrische Vorspannung aufbau-

- 6 -

en. Wird nun in den Öffnungen einer Maskierschicht in das Silizium hineingeätzt, führen diese Aufladungen der Oberfläche gegenüber der neu erzeugten Siliziumseitenwand zur Konzentration von Elektronen im Übergang von Silizium zur dielektrischen Maskierschicht. Durch Ionenablenkung werden daher verstärkt Ionen in diesen oberen Teil des geätzten Siliziumtrenchgrabens gelenkt, was dort ebenfalls zur Ausbildung von Profilunregelmäßigkeiten oder Taschen führt. Schließlich hat die Zugabe eines leichten, leicht ionisierbaren Gases zu dem Ätzgas den Vorteil, daß der aus DE 42 41 045 bekannte Seitenwandfilmtransportmechanismus dahingehend verbessert wird, daß mehr Polymerabtrag vom Ätzgrund und weniger Polymerabtrag von den Seitenwänden erfolgt, die Selektivität also verbessert wird.

15

10

5

Vorteilhafte Weiterbildungen der Erfindung ergeben sich aus den in den Unteransprüchen genannten Maßnahmen.

20

So ist es besonders vorteilhaft, daß die erfindungsgemäßen Verfahren auch untereinander kombiniert werden können, wobei die Vorteile der einzelnen Verfahren jeweils weitgehend erhalten bleiben. Im übrigen kann es vorteilhaft sein, dem Ätzgas, dem das passivierende Material bildenden Gas, insbesondere dem SiF4, dem Additiv oder einem als Reaktionspartner verwendeten Gas wie beispielsweise Sauerstoff, Stickstoff, Kohlendioxid oder einem Stickoxid zusätzlich zur Verdünnung Argon zuzusetzen.

30

25

Insgesamt hängt bei den beschriebenen Mechanismen die Größe der elektrischen Felder, die benötigt werden, um das dynamische Gleichgewicht zwischen Ionen- und Elektroneneinfall herzustellen, unmittelbar davon ab, wie leicht sich ankommende Ionen durch elektrische Felder ablenken lassen. Es ist daher offensichtlich, daß relativ schwere Ionen erst durch

- 7 -

relativ große Felder abgelenkt werden, während relativ leichte Ionen schon bei relativ kleinen Feldstärken abgelenkt werden und den Ladungsausgleich vollziehen können. Durch das Einbringen einer Ionensorte von kleiner Atommasse wird insofern sehr vorteilhaft erreicht, daß sich nur noch kleine Feldstärken in den beschriebenen Bereichen aufbauen und bereits bei diesen kleinen Feldstärken genügend viele der leichten Ionen so abgelenkt werden, daß sie den Ladungsausgleich vollziehen können.

10

15

20

5

Die ebenfalls im Ätzverfahren, beispielsweise als ionisierte Moleküle oder Molekülbruchstücke des Ätzgases oder Additives, auftretenden schweren Ionen werden aufgrund ihrer Masse und damit verbundenen Trägheit von diesen elektrischen Feldern nicht mehr abgelenkt, sondern fliegen ungehindert durch bis zum Ätzgrund, wo sie vorteilhaft beispielsweise eine Ätzreaktion oder einen Ätzgrundpolymerabtrag vorantreiben können. Es findet somit durch die Zugabe des leichten, leicht ionisierbaren Gases insgesamt sehr vorteilhaft eine Trennung zwischen leichten Ionen, welche den Ladungsausgleich durchführen, und schweren Ionen statt, welche vorzugsweise auf den Ätzgrund einwirken.

25

30

Neben dem Edelgas Helium als leichtes Gas ist bei einigen Plasmaätzprozessen auch die Verwendung von Wasserstoff (H_2) vorteilhaft, sofern dieser mit der Prozeßchemie verträglich ist. Wasserstoff hat als Molekül in ionisierter Form eine Atommasse von lediglich 2 und dissoziert überdies im Plasma besonders leicht zu positiv geladenen Atomen mit der Atommasse 1.

- 8 -

Ausführungsbeispiele

5

10

15

20

25

30

Das erste Ausführungsbeispiel geht zunächst vom einem anisotropen Plasmaätzprozeß mit einer hochdichten Plasmaquelle, beispielsweise einer ICP-Plasmaquelle, einer ECR-Plasmaquelle oder einer PIE-Plasmaquelle aus, wie er aus DE 197 06 682 C2 bekannt ist.

Anstelle des dort eingesetzten fluorliefernden Ätzgases SF₆ oder NF₃ wird jedoch dem Prozeßgas als Ätzgas in einem ersten Ausführungsbeispiel gasförmiges Chlortrifluorid ClF₃, Bromtrifluorid BrF₃ oder Iodpentafluorid IF₅ oder eine Mischung dieser Gase zugesetzt. Bevorzugt wird Chlortrifluorid oder Bromtrifluorid eingesetzt, das direkt über einen Massenflußregler zugeführt werden kann, da es einen ausreichend hohen Dampfdruck besitzt. Im Fall der Verwendung von flüssigen Bromtrifluorid wird zu dessen Überführung in die Gasphase dessen Temperatur vorzugsweise auf oberhalb von 20°C gehalten. Es ist dabei weiter möglich, zusätzlich in an sich bekannter Weise ein inertes Trägergas, beispielsweise Argon, beizumischen. Anstelle von Argon kann auch Helium verwendet werden.

Weiter werden die aus DE 197 06 682 C2 bekannten SiO_2 -verzehrenden Additive (CHF₃, CF₄, C₂F₆ usw.) durch Stickstofftrifluorid NF₃ ersetzt, das dem Prozeßgas kontinuierlich oder bevorzugt getaktet zugesetzt wird. Dieses Additiv dient insbesondere einer beschleunigten Entfernung des passivierenden Materials vom Ätzgrund.

 NF_3 zerfällt unter nicht zu intensiver Plasmaanregung, d.h. typischen ICP-Anregungsbedingungen, vorrangig in radikalische Bruchstücke NF_x (mit $x=1,\ 2$), welche äußerst aggressiv gegenüber dielektrischen Materialien reagieren und somit

- 9 -

beispielsweise gegenüber SiO_2 , SiN, SiO_xN_y (Siliziumoxynitrid) oder teflonartigen Materialien als sehr effiziente abtragende Reaktionspartner wirken.

Die dabei gleichzeitig freigesetzten Fluormengen aus der Dissoziation von NF_3 fallen gegenüber den Fluormengen aus den fluorliefernden Ätzgasen, beispielsweise ClF_3 oder BrF_3 , kaum ins Gewicht und tragen außerdem zur Siliziumätzreaktion bei.

10

15

20

25

30

5

Die Passivierung der Strukturseitenwände im Prozeß wird gegenüber der Lehre der DE 197 06 682 C2 unverändert durch den zumindest zeitweiligen Zusatz von SiF $_4$ und einem Reaktionspartner, ausgewählt aus der Gruppe O $_2$, N $_2$ O, NO, NO $_x$, CO $_2$, NO oder N $_2$ zu dem Prozeßgas erreicht. Bevorzugt ist Sauerstoff.

Hinsichtlich der weiteren Prozeßparameter (insbesondere Gasflüsse, Prozeßdrücke, Ionenenergie und eingestrahlte Plasmaleistungen), sei auf die entsprechenden, bereits aus DE 197 06 682 C2 bekannten Parameter verwiesen, die weitgehend beibehalten werden können.

Eine bevorzugte Zusammensetzung des Prozeßgases ausgehend von dem aus DE 197 06 682 C2 bekannten Verfahren ist beispielsweise, durch folgende Rezepturen gegeben:

60 sccm ClF $_3$ + 50 sccm O $_2$ + 50 sccm SiF $_4$ + 70 sccm He + 5 sccm NF $_3$ bei konstanter Zugabe, 20 mTorr Druck, 1000 Watt Hochfrequenzleistung bei einer Frequenz von 13.56 MHz an der Plasmaquelle, 5 Watt bis 20 Watt Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode

oder:

- 10 -

100 sccm BrF $_3$ + 50 sccm O $_2$ + 50 sccm SiF $_4$ + 70 sccm He; zusätzliche Zugabe von 30 sccm NF $_3$ periodisch alle 30 bis 60 Sekunden, vorzugsweise alle 45 Sekunden über eine Zeitdauer von jeweils 5 Sekunden, Druck 20 mTorr, 1000 Watt Hochfrequenzleistung an der Plasmaquelle, 5 Watt bis 30 Watt Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode

5

10

15

20

25

30

In einem weiteren Ausführungsbeispiel der Erfindung wird zunächst von einem Verfahren ausgegangen, wie es aus DE 42 41 045 Cl bekannt ist. In diesem bekannten Verfahren wird eine anisotrope Ätzung von Silizium mittels eines Plasmas, insbesondere mittels eines Mikrowellenplasmas oder eines über eine induktive Plasmaquelle erzeugten Plasmas, vorgenommen, wobei der anisotrope Ätzvorgang in separaten, jeweils alternierend aufeinanderfolgenden Ätz- und Polymerisations- bzw. Passivierschritten getrennt voneinander durchgeführt wird, welche unabhängig voneinander gesteuert sind. Dabei wird während der Polymerisationsschritte auf eine durch eine Ätzmaske definierte laterale Begrenzung von Strukturen ein Polymer aufgebracht, das während der nachfolgenden Ätzschritte jeweils wieder abgetragen wird.

Dazu wird dem Prozeßgas zumindest zeitweilig, insbesondere während der Ätzschritte, SF $_6$ als fluorlieferndes Ätzgas zugesetzt. Während der Polymerisationsschritte wird dem Prozeßgas weiter, insbesondere im Fall einer induktiv gekoppelten Plasmaquelle, Octafluorcyclobutan C_4F_8 oder Hexafluorpropen C_3F_6 als ein teflonbildende Monomere lieferndes Passiviergas zugesetzt. Dieses Passiviergas baut insbesondere auf den Seitenwänden der geätzten Strukturen als passivierendes Material einen teflonartigen Schutzfilm auf, der diese vor einem Ätzangriff durch Fluorradikale schützt.

- 11 -

Dieses in soweit an sich bekannte Verfahren wird erfindungsgemäß dadurch verbessert, daß dem Prozeßgas zusätzlich zumindest zeitweilig Helium in Form von He⁴ oder He³ zugesetzt wird, wobei dieser Zusatz entweder kontinuierlich sowohl während der Dauer der Ätzschritte, als auch während der Dauer der Passivierschritte erfolgt, da Helium als Inertgas die Prozeßchemie in keinster Weise beeinflußt. Durch die Zugabe des Heliums wird in beiden Schritten gewährleistet, daß unerwünschte Aufladungen reduziert und ein schädlicher Ioneneinfall auf die Seitenwände geätzter Strukturen, wie erläutert, permanent unterdrückt oder reduziert wird.

5

10

15

20

25

30

Alternativ kann der Heliumsatz jedoch auch nur während der Ätzschritte oder nur während der Polymerisations- bzw. Passivierschritte erfolgen, d.h. der Heliumfluß wird wie das Ätz- bzw. Passiviergas getaktet, wobei der Einsatz von Helium zweckmäßig speziell während der Ätzschritte zugesetzt wird, da es gerade beim Weiterätzen darauf ankommt, den Aufbau stärkerer Streufelder in den erzeugten Trenchgräben bereits im Entstehen wirksam zu unterdrücken. Bevorzugt wird das Helium in beiden Prozeßschritten durchgehend mit konstantem Gasfluß zugeführt.

Ein geeigneter Heliumgasfluß liegt üblicherweise zwischen 10 und 100 sccm, es sind aber auch kleinere oder insbesondere größere Flüsse möglich, je nach Saugleistung der angeschlossenen Turbomolekularpumpe der Ätzanlage.

Zur Unterstützung des Abtrags des passivierenden Materials vom Ätzgrund kann auch in diesem Fall zumindest zeitweise NF $_3$ als eine das passivierende Material verzehrende Substanz eingesetzt werden.

- 12 -

Eine bevorzugte Zusammensetzung des Prozeßgases im Fall der Plasmaerzeugung über eine induktiv gekoppelte Plasmaquelle (ICP-Quelle) ist beispielsweise, ausgehend von DE 42 41 045 C1, durch folgende Rezeptur gegeben:

5

10

15

20

25

Passivierschritt:

100 sccm C_3F_6 oder C_4F_8 + 50 sccm He über 5 Sekunden bei 12 mTorr Druck, 800 Watt Hochfrequenzleistung an der Plasmaquelle, keine Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode

Ätzschritt:

130 sccm SF $_6$ + 20 sscm O $_2$ + 50 sccm He über 9 Sekunden bei 20 mTorr Druck, 800 Watt Hochfrequenzleistung an der Plasmaquelle, 5 Watt bis 20 Watt Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode

Weitere Ausführungsbeispiele für die Prozeßgaszusammensetzung, ausgehend von dem Verfahren gemäß DE 42 41 045 C2, sind gegeben durch die folgenden Rezepturen, bei denen in den Ätzschritten jeweils das fluorliefernde Ätzgas SF₆ durch ClF₃ oder BrF₃ ersetzt ist. Zusätzlich wird dem Prozeßgas in den Ätzschritten als das passivierende Teflonmaterial insbesondere vom Ätzgrund bevorzugt abtragendes Additiv zumindest zeitweise NF₃ zugesetzt. Die Verfahrensparameter in den Passivierschritten werden dabei gegenüber dem vorausgehenden Ausführungsbeispiel unverändert beibehalten.

Ätzschritt:

200 sccm ${\rm ClF_3}$ + 10 sccm ${\rm NF_3}$ + 50 sccm He über 10 Sekunden bei 20 mTorr Druck, 1000 Watt Hochfrequenzleistung an der Plasmaquelle, 5 Watt bis 20 Watt Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode

- 13 -

oder:

5

10

15

20

25

Ätzschritt:

200 sccm ClF_3 + 50 sccm He über 10 Sekunden bei 20 mTorr Druck, zusätzlich 30 sccm NF_3 während der ersten 3 Sekunden der Ätzschritte, 1000 Watt Hochfrequenzleistung an der Plasmaquelle, 5 Watt bis 20 Watt Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode

Weitere Rezepturen setzen anstelle von NF_3 alternativ O_2 als das teflonartige, passivierende Material insbesondere vom Ätzgrund bevorzugt abtragende Additiv ein. Da Sauerstoff deutlich weniger aggressiv agiert als die im Plasma erzeugten NF_3 -Bruchstücke, muß dem Ätzgas zumindest zeitweise ein wesentlich höherer Sauerstofffluß zugesetzt werden.

Der deutlich geringere Sauerstoffanteil, der in einer vorstehenden Rezeptur dem SF_6 als Ätzgas zugesetzt worden war, diente dort nur zur Unterdrückung einer Schwefelausscheidung im Abgasbereich. Diese Schwefelausscheidung tritt jedoch bei der Verwendung von ClF_3 als Ätzgas nicht auf, so daß der dem ClF_3 zumindest vorübergehend zugesetzte Sauerstoffanteil voll für den Abtrag des passivierenden Materials insbesondere vom Ätzgrund zur Verfügung steht. Bei weiter hinsichtlich der Zusammensetzung und der Verfahrensparameter unveränderten Passivierschritten ergibt sich damit als weitere vorteilhafte Rezeptur für die Ätzschritte:

Ätzschritt:

30 250 sccm ClF_3 + 50 sccm He über 10 Sekunden, zusätzlich 100 sccm O_2 während der ersten 4 Sekunden, Druck 30 mTorr, 1200 Watt Hochfrequenzleistung an der Plasmaquelle, 5 Watt bis 30 Watt Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode

- 14 -

oder:

5

10

15

20

25

30

Ätzschritt:

200 sccm ClF_3 + 50 sccm He + 50 sccm O_2 über 10 Sekunden, Druck 30 mTorr, 1000 Watt Hochfrequenzleistung an der Plasmaquelle, 5 Watt bis 30 Watt Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode

Hinsichtlich weiterer Prozeßparameter sei auf die entsprechenden, bereits aus DE 42 41 045 Cl bekannten Parameter verwiesen, die im übrigen weitgehend beibehalten werden können.

Sofern Wasserstoff als leichtes, leicht ionisierbares Gas dem Prozeßgas zugegeben werden soll, ist dieser Zusatz in einem Verfahren auf Basis der DE 42 41 045 Cl lediglich während der Passivierschritte möglich. Ein Wasserstoffzusatz zum Ätzgas würde mit den freigesetzten Fluorradikalen zu HF reagieren und diese dadurch neutralisieren, d.h. diese Fluorradikale stehen anschließend für eine Ätzreaktion mit Silizium nicht mehr zur Verfügung. Ferner besteht wegen des Ätzschritt Explosionsgefahr Sauerstoffanteils im durch Knallgasbildung im Abgasbereich der Ätzanlage. Schließlich muß der zugegebene Wasserstoff auch im Passiervierschritt in der Passivierchemie berücksichtigt werden. Da das als Passiviergas in dem Prozeßgas zeitweilig, insbesondere während der Passivierschritte, eingesetzte Octafluorcyclobutan C4F8 oder Hexafluorpropen C_3F_6 durch Wasserstoffzusatz an Fluor verarmt, ist es in diesem Fall daher zweckmäßig, auf ein fluorreicheres Passiviergas auszuweichen. Dazu sind vor allem Perfluoralkane wie beispielsweise C2F6, C3F8 oder bevorzugt C_4F_{10} geeignet.

- 15 -

Auf diese Weise wird über den Wasserstoffzusatz in den Passivierschritten einerseits ein überschüssiger Fluoranteil unter HF-Bildung gebunden und die gewünschte Polymerisationswirkung erreicht, und andererseits steht stets genügend Wasserstoff für eine Ionisationsreaktion zur Verfügung, um Aufladungserscheinungen zu reduzieren.

In Fall der Wasserstoffzugabe zum Prozeßgas geeignete Prozeßparameter sind beispielsweise, ausgehend von einem Verfahren nach Art der DE 42 41 045 C1, durch die folgende Rezeptur gegeben, wobei durch geeignete Maßnahmen im Abgasbereich sicherzustellen ist, daß keine Explosionsgefahr entsteht. Dazu ist beispielsweise eine an sich bekannte Vorrichtung zur katalytischen Wasserstoffumsetzung zwischen einer im Abgasbereich eingesetzten Turbomolekularpumpe und einer Drehschieberpumpe vorgesehen.

Passivierschritt:

100 sccm C_4F_{10} + 70 sccm H_2 über 5 Sekunden bei 12 mTorr Druck, 800 Watt Hochfrequenzleistung der Plasmaquelle, keine Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode.

Ätzschritt:

5

10

15

20

25

30

130 sccm SF_6 + 20 sscm O_2 über 9 Sekunden bei 20 mTorr Druck, 800 Watt Hochfrequenzleistung an der Plasmaquelle, 5 Watt bis 20 Watt Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode

Eine weitere Rezeptur sieht bei gegenüber dem Vorstehenden unveränderten Passivierschritten vor, SF $_6$ als fluorlieferndes Ätzgas durch BrF $_3$ zu ersetzen, dem als das passivierende Teflonmaterial insbesondere vom Ätzgrund bevorzugt abtragendes Additiv zumindest zeitweise NF $_3$ zugesetzt wird.

- 16 -

Ätzschritt:

5

10

15

20

25

30

150 sccm BrF_3 + 50 sccm Ar oder Helium (als inertes Trägergas) + 10 sccm NF_3 über 10 Sekunden, 25 mTorr Druck, 1500 Watt Hochfrequenzleistung an der Plasmquelle, 5 Watt bis 30 Watt Hochfrequenzleistung an der Substratelektrode

Durch die durch die Helium- oder Wasserstoffzugabe erreichte Unterdrückung von Profilabweichungen ist es im übrigen ohne weiteres zusätzlich möglich, nun höhere Siliziumätzraten zu erreichen, indem die Leistungsparameter des eingesetzten Plasmaätzprozesses, insbesondere der Plasmaquelle, beispielsweise von 800 Watt auf bis zu 3000 Watt hochskaliert werden.

Durch den erfindungsgemäßen Prozeßgaszusatz von insbesondere He oder H_2 wird schließlich auch die Selektivität zwischen dem Seitenwandpolymerfilmabtrag und Ätzgrundpolymerabtrag während der Ätzschritte dahingehend verbessert, daß der Ätzgrundpolymerabtrag beschleunigt und der Seitenwandpolymerfilmabtrag reduziert wird. Dies ist eine Folge der bevorzugten Ablenkung leichter Ionen zur Seitenwand, während schwere Ionen ungehindert den Ätzgrund erreichen.

Die Zugabe des leichten und leicht zu ionisierenden Gases wie H_2 , Ne oder bevorzugt He wird umso wirksamer, je niedriger die Frequenz der Substratelektrodenspannung an der Substratelektrode ist, da die leichten Ionen aufgrund ihrer geringeren Trägheit zunehmend der elektrischen Feldvariation folgen können. Das Anlegen einer hochfrequenten Substratelektrodenspannung über einen Substratspannungsgenerator (Bias Power) an das zu ätzende Substrat ist an sich bekannt und dient üblicherweise zur Beschleunigung von im Plasma erzeugten Ionen auf das Substrat.

- 17 -

Im erläuterten Beispiel wird die eingesetzte hochfrequente Substratspannung dazu in ihrer Frequenz beispielsweise von üblichen 13,56 MHz auf weniger als 2 MHz verringert. Damit wirkt sich der Massenunterschied des leichten Gasbestandteils im Vergleich zu den übrigen Bestandteilen des Ätzgases besonders stark aus.

- 18 -

5

Patentansprüche

1. Verfahren zum Plasmaätzen, insbesondere zum anisotropen Plasmaätzen, von lateral definierten Strukturen in einem Siliziumsubstrat, mit einem Prozeßgas, wobei vor und/oder während des Ätzens zumindest auf den Seitenwänden von lateral definierten Strukturen zumindest zeitweilig mindestens ein passivierendes Material abgeschieden wird, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweise ein fluorlieferndes Ätzgas zugegeben wird, das mindestens eine der

enthält.

20

25

30

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas weiterhin zumindest zeitweilig als ein das passivierende Material bildendes Gas mindestens ein Gas ausgewählt aus der Gruppe SiF₄, C_4F_8 , C_3F_6 , C_4F_{10} , C_3F_8 oder C_2F_6 zugesetzt wird.

Verbindungen, ausgewählt aus der Gruppe ClF₃, BrF₃ oder IF₅

- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig mindestens ein Gas, ausgewählt aus der Gruppe O_2 , N_2O , NO, NO_x , CO_2 , Ar, NO_2 oder N_2 zugesetzt wird.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig mindestens ein das passivierende Material, insbesondere SiO₂ oder ein teflonar-

- 19 -

tiges Material, verzehrendes Additiv, insbesondere CHF $_3$, CF $_4$, C $_2$ F $_6$, C $_3$ F $_6$, C $_4$ F $_8$, C $_4$ F $_{10}$, C $_3$ F $_8$, ein Fluoralkan oder NF $_3$ zugesetzt wird.

5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig ein leichtes und leicht zu ionisierendes Gas, insbesondere H₂, He oder Ne, zugesetzt wird.

5

20

25

30

10 6. Verfahren zum Plasmaätzen, insbesondere zum anisotropen Plasmaätzen, von lateral definierten Strukturen in einem Siliziumsubstrat, mit einem Prozeßgas, wobei vor und/oder während des Ätzens zumindest auf den Seitenwänden von lateral definierten Strukturen zumindest zeitweilig mindestens ein passivierendes Material abgeschieden wird, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig als ein das passivierende Material, insbesondere SiO2 oder ein teflonartiges Material, verzehrendes Additiv NF3 zugesetzt wird.

7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig ein fluorlieferndes Ätzgas zugegeben wird, das mindestens eine der Verbindungen, ausgewählt aus der Gruppe SF_6 , ClF_3 , BrF_3 oder IF_5 enthält.

- 8. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas weiterhin zumindest zeitweilig als ein das passivierende Material bildendes Gas mindestens ein Gas ausgewählt aus der Gruppe SiF4, C_4F_6 , C_3F_6 , C_4F_{10} , C_3F_6 oder C_2F_6 zugesetzt wird.
- 9. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig mindestens ein Gas,

ausgewählt aus der Gruppe O_2 , N_2O , NO, NO_x , CO_2 , Ar, NO_2 oder N_2 zugesetzt wird.

10. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig ein leichtes und leicht zu ionisierendes Gas, insbesondere H_2 , He oder Ne, zugesetzt wird.

5

20

- 11. Verfahren zum Plasmaätzen, insbesondere zum anisotropen Plasmaätzen, von lateral definierten Strukturen in einem
 Siliziumsubstrat, mit einem Prozeßgas, wobei vor und/oder
 während des Ätzens auf den Seitenwänden von lateral definierten Strukturen zumindest zeitweilig mindestens ein passivierendes Material abgeschieden wird, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig ein leichtes und
 leicht ionisierbares Gas, insbesondere H₂, He oder Ne, zugesetzt wird.
 - 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig ein fluorlieferndes Ätzgas zugegeben wird, das mindestens eine der Verbindungen, ausgewählt aus der Gruppe SF₆, ClF₃, BrF₃ oder IF₅ enthält.
 - 13. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas weiterhin zumindest zeitweilig als ein das passivierende Material bildendes Gas mindestens ein Gas ausgewählt aus der Gruppe SiF₄, C_4F_8 , C_3F_6 , C_4F_{10} , C_3F_8 oder C_2F_6 zugesetzt wird.
- 14. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig mindestens ein Gas, ausgewählt aus der Gruppe O₂, N₂O, NO, NO_x, CO₂, Ar, NO₂ oder N₂ zugesetzt wird.

- 21 -

15. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig mindestens ein das passivierende Material, insbesondere SiO_2 oder ein teflonartiges Material verzehrendes Additiv, insbesondere CHF_3 , CF_4 , C_2F_6 , C_3F_6 , C_4F_8 , C_4F_{10} , C_3F_8 , ein Fluoralkan oder NF_3 zugesetzt wird.

5

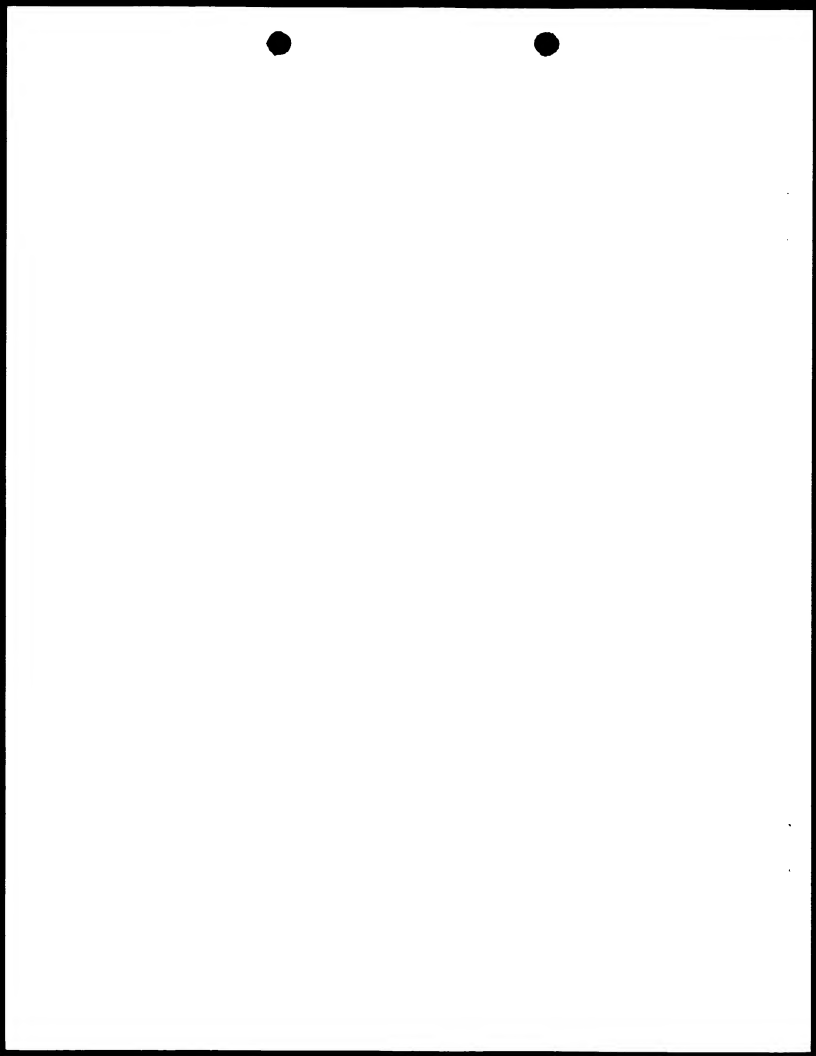
10

15

20

25

- 16. Verfahren zum Plasmaätzen, insbesondere zum anisotropen Plasmaätzen, von lateral definierten Strukturen in einem Siliziumsubstrat, mit einem Prozeßgas, wobei vor und/oder während des Ätzens auf den Seitenwänden von lateral definierten Strukturen zumindest zeitweilig mindestens ein passivierendes Material abgeschieden wird, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweise ein fluorlieferndes Ätzgas zugegeben wird, das mindestens eine der Verbindungen, ausgewählt aus der Gruppe ClF3, BrF3 oder IF5 enthält, daß dem Prozeßgas weiterhin zumindest zeitweilig als ein das passivierende Material verzehrendes Additiv NF3 zugesetzt wird, und daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig ein leichtes und leicht ionisierbares Gas, insbesondere H2, He oder Ne, zugesetzt wird.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas weiterhin zumindest zeitweilig mindestens ein das passivierende Material bildendes Gas, ausgewählt aus der Gruppe SiF₄, C_4F_8 , C_3F_6 , C_4F_{10} , C_3F_8 oder C_2F_6 zugesetzt wird.
- 18. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß dem Prozeßgas zumindest zeitweilig mindestens ein Gas, ausgewählt aus der Gruppe O_2 , N_2O , NO, NO_x , CO_2 , Ar, NO_2 oder N_2 zugesetzt wird.



INTERNATIONAL SEARCH REPORT



PCT/DF 00/00821

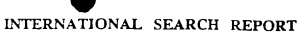
			PCT/DE 00/00821
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER H01L21/3065		
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ncation and IPC	
	SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by classification system)	ation cumbols)	
IPC /	HOIL		
	ton searched other than minimum documentation to the extent that		
ľ	ata base consulted during the international search (name of data b ternal, PAJ, WPI Data, INSPEC	vase and, where practical, se	earch terms used)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant nassanes	Relevant to claim No.
		order in passages	COLONALIA IO CHARILI IAO.
Х	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1996, no. 09, 30 September 1996 (1996-09-30) & JP 08 134651 A (MORI YUZO;CENT		1-6, 10-12,15
Y	CO LTD), 28 May 1996 (1996-05-28)	8
	abstract		
Y	EP 0 200 951 A (IBM)		8
Α	12 November 1986 (1986-11-12)		17
	column 3, line 42 -column 4, line	e 8	
		-/	
	er documents are listed in the continuation of box ${\sf C}.$	X Patent family men	nbers are listed in annex.
	egones of cited documents :	"T" later document publishe	d after the international filing date
conside	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not	n conflict with the application but principle or theory underlying the
hang da		"X" document of particular r	elevance; the claimed invention novel or cannot be considered to
Which is	nt which may throw doubts on priority claim(s) or screen to establish the problem on the control of the control	"Y" document of particular r	ep when the document is taken alone elevance; the claimed invention
	or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to document is combined	to involve an inventive step when the with one or more other such docu-
"P" documer	realis ant published pnor to the international filing date but an the priority date claimed	ments, such combination the art. "&" document member of the	on being obvious to a person skilled
	ctual completion of the international search		nternational search report
14	September 2000	26/09/2000)
Name and m	ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	2	_
	Fax: (+31-70) 340-3016	Giordani,	S

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ational Application No PCT/DE 00/00821

FLAMM D L ET AL: "Multiple-etchant loading effect and silicon etching in C1F/sub 3/ and related mixtures" JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, DEC. 1982, USA, vol. 129, no. 12, pages 2755-2760, XP000939284 ISSN: 0013-4651 the whole document US 5 047 115 A (CHARLET BARBARA ET AL) 10 September 1991 (1991-09-10) Column 2, line 54 -column 3, line 22 EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16 column 3, line 9 - line 42	FLAMM D L ET AL: "Multiple-etchant loading effect and silicon etching in ClF/sub 3/ and related mixtures" JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, DEC. 1982, USA, vol. 129, no. 12, pages 2755-2760, XP000939284 ISSN: 0013-4651 the whole document US 5 047 115 A (CHARLET BARBARA ET AL) 10 September 1991 (1991-09-10) column 2, line 54 -column 3, line 22 EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16	16,18 6,7, 9-12,14, 15 16,18
loading effect and silicon etching in ClF/sub 3/ and related mixtures" JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, DEC. 1982, USA, vol. 129, no. 12, pages 2755-2760, XP000939284 ISSN: 0013-4651 Ithe whole document I6,18 ISSN: 0013-4651 Ithe whole document ISS 5 047 115 ISSN: 0013-09-10) ISSN: 0013-09-10) ISSN: 0013-09-10) ISSN: 0013-09-10) ISSN: 0013-09-10) ISSN: 0013-09-10) ISSN: 0013-09-10] ISSN: 0013-09-	loading effect and silicon etching in ClF/sub 3/ and related mixtures" JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, DEC. 1982, USA, vol. 129, no. 12, pages 2755-2760, XP000939284 ISSN: 0013-4651 the whole document US 5 047 115 A (CHARLET BARBARA ET AL) 10 September 1991 (1991-09-10) column 2, line 54 -column 3, line 22 EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16	16,18 6,7, 9-12,14, 15 16,18
the whole document US 5 047 115 A (CHARLET BARBARA ET AL) 10 September 1991 (1991-09-10) column 2, line 54 -column 3, line 22 EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16 column 3, line 9 - line 42 US 4 855 017 A (DOUGLAS MONTE A) 8 August 1989 (1989-08-08) Column 8, line 40 -column 9, line 64 US 5 458 734 A (TSUKAMOTO HIRONOBU) 17 October 1995 (1995-10-17) column 2, line 38 -column 3, line 10 claims 1-12 US 4 726 879 A (BONDUR JAMES A ET AL) 23 February 1988 (1988-02-23) column 5, line 30 - line 48 DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application the whole document US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 1-18 1-18 1-18 1-18	the whole document US 5 047 115 A (CHARLET BARBARA ET AL) 10 September 1991 (1991-09-10) column 2, line 54 -column 3, line 22 EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16	6,7, 9-12,14, 15 16,18
10 September 1991 (1991-09-10) column 2, line 54 -column 3, line 22 EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16 column 3, line 9 - line 42 US 4 855 017 A (DOUGLAS MONTE A) 8 August 1989 (1989-08-08) column 8, line 40 -column 9, line 64 US 5 458 734 A (TSUKAMOTO HIRONOBU) 17 October 1995 (1995-10-17) column 2, line 38 -column 3, line 10 claims 1-12 US 4 726 879 A (BONDUR JAMES A ET AL) 23 February 1988 (1988-02-23) column 5, line 30 - line 48 DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application the whole document US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 1-18 1-18 1-18 1-18 1-18 1-18 1-18 1-1	10 September 1991 (1991-09-10) column 2, line 54 -column 3, line 22 EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16	9-12,14, 15 16,18
Column 2, line 54 -column 3, line 22 EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16 column 3, line 9 - line 42 US 4 855 017 A (DOUGLAS MONTE A) 8 August 1989 (1989-08-08) Column 8, line 40 -column 9, line 64 US 5 458 734 A (TSUKAMOTO HIRONOBU) 17 October 1995 (1995-10-17) column 2, line 38 -column 3, line 10 claims 1-12 US 4 726 879 A (BONDUR JAMES A ET AL) 23 February 1988 (1988-02-23) column 5, line 30 - line 48 DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application the whole document US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 12 March 1996 (1996-03-12) cited in the application	column 2, line 54 -column 3, line 22 EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16	
27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16 column 3, line 9 - line 42 US 4 855 017 A (DOUGLAS MONTE A) 8 August 1989 (1989-08-08) 1,3,4,6,7,9,11,14-16 column 8, line 40 -column 9, line 64 US 5 458 734 A (TSUKAMOTO HIRONOBU) 17 October 1995 (1995-10-17) column 2, line 38 -column 3, line 10 claims 1-12 US 4 726 879 A (BONDUR JAMES A ET AL) 23 February 1988 (1988-02-23) column 5, line 30 - line 48 DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application the whole document US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 1-18 12 March 1996 (1996-03-12) cited in the application	27 February 1991 (1991-02-27) column 1, line 41 -column 2, line 16	1.3
8 August 1989 (1989-08-08) column 8, line 40 -column 9, line 64 US 5 458 734 A (TSUKAMOTO HIRONOBU) 17 October 1995 (1995-10-17) column 2, line 38 -column 3, line 10 claims 1-12 US 4 726 879 A (BONDUR JAMES A ET AL) 23 February 1988 (1988-02-23) column 5, line 30 - line 48 DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application the whole document US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 12 March 1996 (1996-03-12) cited in the application		1,0
Column 8, line 40 -column 9, line 64 US 5 458 734 A (TSUKAMOTO HIRONOBU) 17 October 1995 (1995-10-17) column 2, line 38 -column 3, line 10 claims 1-12 US 4 726 879 A (BONDUR JAMES A ET AL) 23 February 1988 (1988-02-23) column 5, line 30 - line 48 DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application the whole document US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 1-18 US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 12 March 1996 (1996-03-12) cited in the application		
17 October 1995 (1995-10-17) column 2, line 38 -column 3, line 10 claims 1-12 US 4 726 879 A (BONDUR JAMES A ET AL) 23 February 1988 (1988-02-23) column 5, line 30 - line 48 DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application the whole document US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 12 March 1996 (1996-03-12) cited in the application	column 8, line 40 -column 9, line 64	14-16
23 February 1988 (1988-02-23) column 5, line 30 - line 48 DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application the whole document US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 12 March 1996 (1996-03-12) cited in the application	17 October 1995 (1995-10-17) column 2, line 38 -column 3, line 10	1-18
27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application the whole document US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 12 March 1996 (1996-03-12) cited in the application	23 February 1988 (1988-02-23)	1-18
12 March 1996 (1996-03-12) cited in the application	27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application	1-18
	12 March 1996 (1996-03-12) cited in the application	1-18

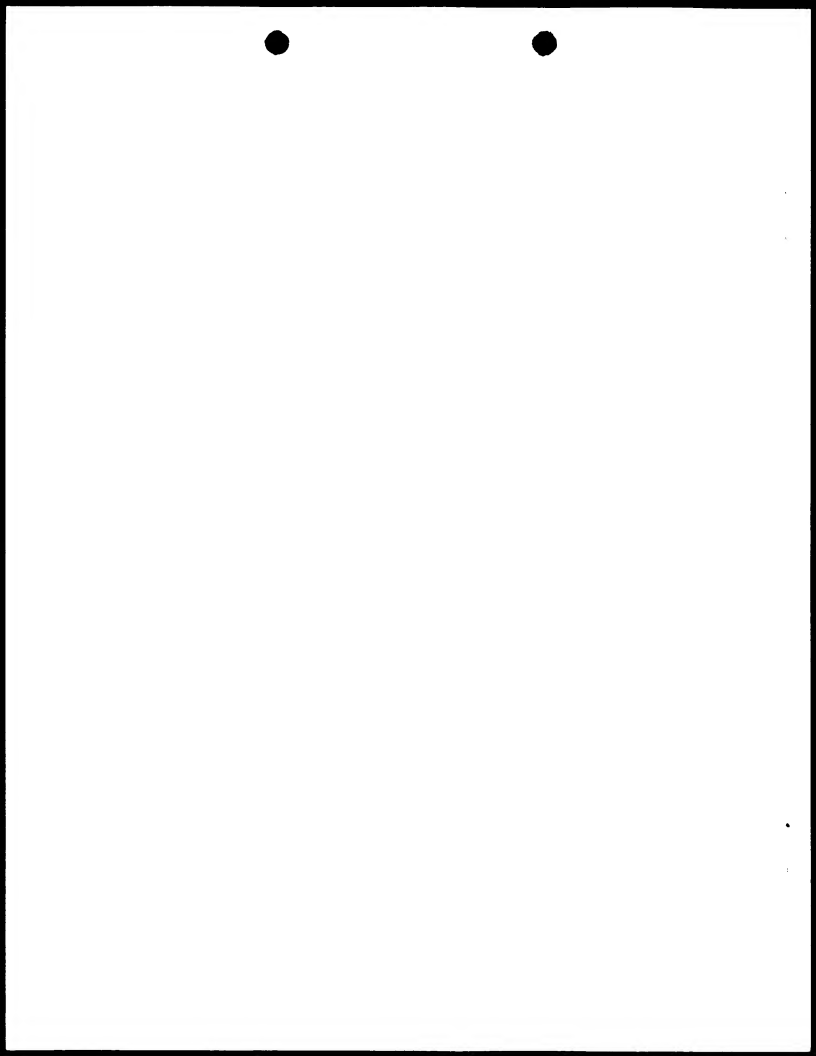
Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)



In ational Application No PCT/DE 00/00821

information on patent family members

·			T C I / DE	
Patent document cited in search repor	t	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
JP 08134651	Α	28-05-1996	NONE	
EP 0200951	Α	12-11-1986	CA 1260365 A DE 3689342 D DE 3689342 T JP 1903479 C JP 6026200 B JP 61256728 A US 4741799 A	26-09-1989 13-01-1994 19-05-1994 08-02-1995 06-04-1994 14-11-1986 03-05-1988
US 5047115	A	10-09-1991	FR 2616030 A DE 3873337 A DE 3873337 T EP 0359777 A WO 8809830 A	02-12-1988 03-09-1992 11-02-1993 28-03-1990 15-12-1988
EP 0414372	A	27-02-1991	JP 3053912 A US 5078833 A KR 177927 B	07-03-1991 07-01-1992 15-04-1999
US 4855017	A	08-08-1989	US 4702795 A JP 4211163 A JP 6038406 B JP 62042445 A US 4784720 A US 4916511 A US 5010378 A US 4984039 A US 4690729 A	27-10-1987 03-08-1992 18-05-1994 24-02-1987 15-11-1988 10-04-1990 23-04-1991 08-01-1991 01-09-1987
US 5458734	Α	17-10-1995	JP 3024317 B JP 5121379 A	21-03-2000 18-05-1993
US 4726879	A	23-02-1988	EP 0256311 A JP 2010491 C JP 7044175 B JP 63065625 A	24-02-1988 02-02-1996 15-05-1995 24-03-1988
DE 19706682	A	27-08-1998	WO 9837577 A EP 0894338 A JP 2000509915 T	27-08-1998 03-02-1999 02-08-2000
US 5498312	Α	12-03-1996	DE 4317623 A FR 2705694 A JP 6349784 A	01-12-1994 02-12-1994 22-12-1994



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



ationales Aktenzeichen PCT/DE 00/00821

A. KLASSIFI	ZIERUNG DES	ANMELDUNGSGEGENSTANDES
IPK 7	H01L21/	

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 H01L

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, INSPEC

_	416	WECENTIAL	AMOROFILENIE	
υ.	ALS	WESENILICH	ANGESCHENE	UNTERLAGEN

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1996, no. 09, 30. September 1996 (1996-09-30) & JP 08 134651 A (MORI YUZO; CENTRAL GLASS CO LTD), 28. Mai 1996 (1996-05-28) Zusammenfassung PATENT ABSTRACTS OF JAPAN 10-12,15 8 Zusammenfassung PEP 0 200 951 A (IBM) 12. November 1986 (1986-11-12) A Spalte 3, Zeile 42 -Spalte 4, Zeile 8 -/	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Zusammenfassung Y	vol. 1996, no. 09, 30. September 1996 (1996-09-30) & JP 08 134651 A (MORI YUZO;CENTRAL GLASS	
12. November 1986 (1986-11-12) Spalte 3, Zeile 42 -Spalte 4, Zeile 8		8
Spalte 3, Zeile 42 -Spalte 4, Zeile 8		-
		PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1996, no. 09, 30. September 1996 (1996-09-30) & JP 08 134651 A (MORI YUZO; CENTRAL GLASS CO LTD), 28. Mai 1996 (1996-05-28) Zusammenfassung EP 0 200 951 A (IBM) 12. November 1986 (1986-11-12) Spalte 3, Zeile 42 -Spalte 4, Zeile 8

X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	u

Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfindenscher Tätigkert beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

14. September 2000

26/09/2000

Name und Postanschnit der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2

Bevolimächtigter Bediensteter

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

Giordani, S

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

in ationales Aktenzeichen PCT/DE 00/00821

C/Females		00/00821
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	(Date Assessment
	Decreased to the state of the s	Betr. Anspruch Nr.
X	FLAMM D L ET AL: "Multiple-etchant loading effect and silicon etching in ClF/sub 3/ and related mixtures" JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, DEC. 1982, USA, Bd. 129, Nr. 12, Seiten 2755-2760, XP000939284 ISSN: 0013-4651	1
Υ	1554. 0015-4051	16,18
	das ganze Dokument	10,10
X Y	US 5 047 115 A (CHARLET BARBARA ET AL) 10. September 1991 (1991-09-10)	6,7, 9-12,14, 15
•	Spalte 2, Zeile 54 -Spalte 3, Zeile 22	16,18
X	EP 0 414 372 A (SONY CORP) 27. Februar 1991 (1991-02-27) Spalte 1, Zeile 41 -Spalte 2, Zeile 16 Spalte 3, Zeile 9 - Zeile 42	1,3
A	US 4 855 017 A (DOUGLAS MONTE A) 8. August 1989 (1989-08-08)	1,3,4,6, 7,9,11,
	Spalte 8, Zeile 40 -Spalte 9, Zeile 64	14-16
A	US 5 458 734 A (TSUKAMOTO HIRONOBU) 17. Oktober 1995 (1995-10-17) Spalte 2, Zeile 38 -Spalte 3, Zeile 10 Ansprüche 1-12	1-18
A	US 4 726 879 A (BONDUR JAMES A ET AL) 23. Februar 1988 (1988-02-23) Spalte 5, Zeile 30 - Zeile 48	1-18
A	DE 197 06 682 A (BOSCH GMBH ROBERT) 27. August 1998 (1998-08-27) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-18
A	US 5 498 312 A (LAERMER FRANZ ET AL) 12. März 1996 (1996-03-12) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-18

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehoren

in. stionales Aktenzeichen PCT/DE 00/00821

							00/00021
im Recher geführtes P			Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) de Patentfamilie	r	Datum der Veröffentlichung
JP 081	34651	Α	28-05-1996	KE	INE		
EP 020	0951	Α	12-11-1986	C.A	12603	 65 Δ	26-09-1989
		• •	12 11 1700	DE			13-01-1994
				DE			19-05-1994
				JP			
				JP			08-02-1995
				JP			06-04-1994
							14-11-1986
				US 	474179	99 A 	03-05-1988
US 504	7115	Α	10-09-1991	FR			02-12-1988
				DE	387333	37 A	03-09-1992
				DE	387333		11-02-1993
				EP	035977	77 A	28-03-1990
				WO	880983	30 A	15-12-1988
EP 041	4372	— — ——	27-02-1991	 JP	305391	2 A	07-03-1991
				ŬS	507883		07-01-1992
				KR	17792		15-04-1999
							15-04-1999
US 485	5017	Α	08-08-1989	US	470279		27-10-1987
				JP	421116		03-08-1992
				JP	603840		18-05-1994
				JP	6204244		24-02-1987
				US	478472	0 A	15-11-1988
				US	491651	1 A	10-04-1990
				US	501037	8 A	23-04-1991
				US	498403	9 A	08-01-1991
				US	469072	9 A	01-09-1987
US 5458	8734	A	17-10-1995	JP	302431	7 R	21-03-2000
				JΡ	512137		18-05-1993
							10 03 1993
US 4726	5879	Α	23-02 -19 88	ΕP	025631		24-02-1988
				JP	201049		02-02-1996
				JP	704417		15-05-1995
				JP	6306562	5 A	24-03-1988
DE 1970	0 66 82	- 	27-08-1998	WO	983757	 7 A	27-08-1998
				EP	089433		03-02-1999
					200050991		02-08-2000
US 5498	3312	Α	12-03-1996	DE	431762		01-12-1994
				FR	270569	4 A	02-12-1994
				JP	634978		22-12-1994

